PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-345022

(43)Date of publication of application: 03.12.2003

(51)Int.CI.

G03F 7/039 CO8F 12/14 CO8F 14/18 CO8F 32/00 G03F 7/004 H01L 21/027

(21)Application number: 2002-152581

(71)Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

27.05.2002

(72)Inventor:

KANNA SHINICHI MIZUTANI KAZUYOSHI

SASAKI TOMOYA

(54) POSITIVE RESIST COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive resist composition suitable for use of an exposure light source of light of ≤ 160 nm, in particular, of F2 excimer laser light (of 157 nm), and practically having sufficient transparency when a light source of 157 nm is used and having little dependence on developing time.

SOLUTION: The positive resist composition contains (A) a fluorine-containing resin having a structure with a fluorine atom substituted in the main chain and/or a side chain of the polymer skeleton and having a group which is decomposed by the effect of an acid and increases solubility with an alkali developer and (B) a compound which produces an aromatic sulfonic acid substituted with a group having at least one fluorine atom by the effect of active light or radiation.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-345022 (P2003-345022A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成15年12月3日(2003.12.3)

(51) Int.Cl."		識別記号		F	I				テー	マコード(参考)
G03F	7/039	601		GO	3 F	7/039		601		2H025
C08F	12/14			CO	8 F	12/14				4 J 1 0 0
	14/18					14/18				
	32/00					32/00				
G03F	7/004	503		GO	3 F	7/004		503	A	
	•		審查請求	未請求	請求項	の数1	OL	(全 56	頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号		特顧2002-152581(F	2002-152581)	(71)出題/	-				,
								ルム株式		
(22)出顧日		平成14年5月27日(2					柄市中沿	(210番	地	
				(72)発明者					
										0番地 富士写
						真フィ	「ルム株	式会社内	ł	
				(72)発明者	皆 水谷	一良			
		•				静岡県	棒原郡	吉田町川	尻400	0番地 富士写
						真フィ	「ルム株	式会社内	1	
				(74)代理人	\ 10010	5647			

(54) 【発明の名称】 ポジ型レジスト組成物

(57)【要約】

【課題】 160nm以下、特にF2エキシマレーザー光(157nm)の露光光源の使用に好適なポジ型レジスト組成物を提供することであり、具体的には157nmの光源使用時に十分な透過性を示し、現像時間依存性の小さいポジ型感光性組成物を提供すること。

【解決手段】 (A) ポリマー骨格の主鎖及び/又は側鎖にフッ素原子が置換した構造を有し、且つ酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解度を増大する基を有するフッ素基含有樹脂、及び(B)活性光線又は放射線の照射により、少なくとも1つのフッ素原子を有する基で置換された芳香族スルホン酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポジ型レジスト組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)ポリマー骨格の主鎖及び/又は側鎖にフッ素原子が置換した構造を有し、且つ酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解度を増大する基を有するフッ素基含有樹脂、及び(B)活性光線又は放射線の照射により、少なくとも1つのフッ素原子を有する基で置換された芳香族スルホン酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポジ型レジスト組成物。

1

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、超LSI、高容量マイクロチップの製造などのマイクロリソグラフィープロセスや、その他のフォトファブリケーションプロセスに好適に用いられるポジ型レジスト組成物に関するものである。更に詳しくは、160nm以下の真空紫外光を使用して高精細化したパターンを形成し得るポジ型レジスト組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】集積回路はその集積度を益々高めており、超LSIなどの半導体基板の製造においては、クオ 20 ーターミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工が必要とされるようになってきた。パターンの微細化を図る手段の一つとして、レジストのパターン形成の際に使用される露光光源の短波長化が知られている。

【0003】例えば64Mビットまでの集積度の半導体素子の製造には、現在まで高圧水銀灯の i 線(365 nm)が光源として使用されてきた。この光源に対応するポジ型レジストとしては、ノボラック樹脂と感光物としてのナフトキノンジアジド化合物を含む組成物が、数多く開発され、 0.3μ m程度までの線幅の加工において 30は十分な成果をおさめてきた。また256Mビット以上集積度の半導体素子の製造には、i 線に代わりKrFx キシマレーザー光(248 nm)が露光光源として採用されてきた。更に1Gビット以上の集積度の半導体製造を目的として、近年より短波長の光源であるArFx キンマレーザー光(193 nm)の使用、更には 0.1μ m以下のパターンを形成する為に F_z エキシマレーザー光(157 nm)の使用が検討されている。

【0004】これら光源の短波長化に合わせ、レジスト材料の構成成分及びその化合物構造も大きく変化してい 40 る。即ち従来のノボラック樹脂とナフトキノンジアジド化合物を含むレジストでは、248nmの遠紫外領域における吸収が大きいため、光がレジスト底部まで十分に到達しにくくなり、低感度でテーバー形状のバターンしか得られなかった。このような問題を解決する為、248nm領域での吸収の小さいボリ(ヒドロキシスチレン)を基本骨格とし酸分解基で保護した樹脂を主成分として用い、遠紫外光の照射で酸を発生する化合物(光酸発生剤)を組み合わせた組成物、所謂化学増幅型レジストが開発されるに至った。化学増幅型レジストは露光部 50

に発生した酸の触媒分解反応により、現像液に対する溶解性を変化させる為、高感度で高解像度なパターンを形成することができる。

【0005】しかしながら、ArFエキシマレーザー光(193nm)を使用した場合、芳香族基を有する化合物が本質的に193nm波長領域に大きな吸収を有する為、上記化学増幅型レジストでも十分な性能は得られなかった。

【0006】この問題に対し、ポリ(ヒドロキシスチレン)を基本骨格とする酸分解性樹脂を、193nmに吸収を持たない脂環式構造をポリマーの主鎖又は側鎖に導入した酸分解性樹脂に代え、化学増幅型レジストの改良が図られている。

【0007】しかしながら、 F_1 エキシマレーザー光(157nm)に対しては、上記脂環型樹脂においても 157nm領域の吸収が大きく、目的とする0.1 μ m 以下のパターンを得るには不十分であることが判明した。これに対し、フッ素原子(パーフルオロ構造)を導入した樹脂が157nmに十分な透明性を有することが Proc. SPIE. Vol.3678.13頁(1999)にて報告され、有効なフッ素樹脂の構造がProc. SPIE. Vol.3999.330頁(2000)、同357頁(2000)、同365頁(2000)、WO-00/17712号等に提案されるに至っている。但してれらフッ素樹脂を有するレジストは、耐ドライエッチング性は必ずしも十分とは言えず、またフッ素原子の導入に伴う特異な撥水、撥油特性の為、塗布性(塗布面の均一性)の改良、及び現像時間依存性の改良も望まれていた。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的は、160nm以下、特にFュエキシマレーザー光(157nm)の露光光源の使用に好適なポジ型レジスト組成物を提供することであり、具体的には157nmの光源使用時に十分な透過性を示し、現像時間依存性に優れたポジ型レジスト組成物を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記諸特性に留意し鋭意検討した結果、本発明の目的が以下の特定の組成物を使用することで見事に達成されることを見出し、本発明に到達した。即ち、本発明は下記構成である。

【0010】(1) (A)ポリマー骨格の主鎖及び/ 又は側鎖にフッ素原子が置換した構造を有し、且つ酸の 作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解度を増 大する基を有するフッ素基含有樹脂、及び(B)活性光 線又は放射線の照射により、少なくとも1つのフッ素原 子を有する基で置換された芳香族スルホン酸を発生する 化合物を含有することを特徴とするポジ型レジスト組成

0 【0011】以下に、好ましい態様を記載する。

(A)の樹脂が、パーフルオロアルキレン基、 パーフルオロアリーレン基から選択される部位を、ポリ マー骨格の主鎖に少なくとも一つ有するか、パーフルオ ロアルキル基、パーフルオロアリール基、ヘキサフルオ ロー2-プロパノール基、及びヘキサフルオロー2-プ ロパノール基のOH基を保護した基から選択される部位 を、ポリマー骨格の側鎖に少なくとも一つ有するフッ素 基含有樹脂であることを特徴とする前記(1)に記載の*

* ポジ型レジスト組成物。

[0012](3) (A)の樹脂が、一般式(I)~ (X) で示される繰り返し単位を少なくとも一つ有する ことを特徴とする前記(1)又は(2)に記載のポジ型 レジスト組成物。

[0013] 【化1】

【0014】式中、R。及びR1は、各々独立に、水素原 子、フッ素原子、アルキル基、バーフルオロアルキル 基、シクロアルキル基又はアリール基を表す。R、~R。 は、各々独立に、アルキル基、パーフルオロアルキル 基、シクロアルキル基又はアリール基を表す。またR。 とR₁、R₀とR₂、R₃とR₄が結合し環を形成しても良 い。R,は水素原子、アルキル基、パーフルオロアルキ ル基、シクロアルキル基、アシル基、又はアルコキシカ ルボニル基を表す。R。~R。は、各々独立に、水素原 子、ハロゲン原子、アルキル基、パーフルオロアルキル 50 アルキル基、アルケニル基、アラルキル基又はアリール

基、又はアルコキシ基を表す。R。及びRio、各々独立 に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、 又はハロアルキル基を表す。R、1及びR、1は、各々独立 に、水素原子、ヒドロキシル基、ハロゲン原子、シアノ 基、アルコキシ基、アシル基、アルキル基、シクロアル キル基、アルケニル基、アラルキル基又はアリール基を 表す。R、I、及びR、I、は、各々独立に、水素原子、ハロゲ ン原子、シアノ基、アルキル基又はハロアルキル基を表 す。R15は、フッ素原子を有する、アルキル基、シクロ

基を表す。R16~R18は、各々独立に、水素原子、ハロ ゲン原子、シアノ基、アルキル基、パーフルオロアルキ ル基、アルコキシ基、又は-CO-O-R15を表す。R 19~R11は、各々独立に、水素原子、フッ素原子、フッ 素原子を有する、アルキル基、シクロアルキル基、アル ケニル基、アラルキル基、アリール基又はアルコキシ基 を表す。但しR1,、R2,、R21の少なくとも一つは水素 原子以外の基である。A,及びA,は、各々独立に、単結 合、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン 基、アリーレン基、-〇-С〇-R22-、-СО-О- 10 かに記載のポジ型レジスト組成物。 R_{23} -、又は-CO-N(R_{24})- R_{25} -を表す。 R.z.、R.z.、R.s.は、各々独立に、単結合、又は、エー*

* テル基、エステル基、アミド基、ウレタン基もしくはウ レイド基を有しても良い、アルキレン基、アルケニレン 基、シクロアルキレン基もしくはアリーレン基を表す。 R, は水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラ ルキル基又はアリール基を表す。nは0又は1を表し、 x、y、zは0~4の整数を表す。

【0015】(4) (A)の樹脂が、更に一般式(x I)~(XIII)で示される繰り返し単位を少なくとも一 つ有することを特徴とする前記(1)~(3)のいずれ

[0016]

【化2】

$$R_{26}$$
 R_{27} CH_2C CH_2C R_{32} CH_2C R_{34} R_{35} R_{28} R_{28}

【0017】式中、R26、R27、R32は、各々独立に、 水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基又はハ ロアルキル基を表す。Rza及びRzaは、各々独立に、- $C(R_{36})(R_{37})(R_{38}), -C(R_{36})(R_{37})$ (OR,,)、又は式(XIV)の基を表す。

[0018] 【化3】

【0019】R,,~R,,は、各々独立に、水素原子、ハ ロゲン原子、シアノ基、アルキル基、パーフルオロアル キル基、アルコキシ基、又は-CO-O-Rzsを表す。 R, 及びR, は、各々独立に、水素原子、ヒドロキシル 基、ハロゲン原子、シアノ基、アルコキシ基、アシル 基、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、ア ラルキル基、又はアリール基を表す。R₃₆~R₃₉は、各 々独立に、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル 40 基、アラルキル基、又はアリール基を表す。R₃₆、 R₃₇、R₃₈の内の2つ、又はR₃₆、R₃₇、R₃₉の内の2 つが結合して環を形成しても良い。R.oは、アルキル 基、シクロアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、 アラルキル基、又はアリール基を表す。A,及びA,は、 単結合、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキ レン基、アリーレン基、-O-CO-R22-、-CO-O-R₂,-、又は-CO-N(R₂,)-R₂,-を表す。 R,1~R,1、は上記と同義である。 Zは炭素原子と伴に脂

環式基を構成する原子団を表す。nは0又は1を表す。 [0020](5)(A)の樹脂が、更に一般式(X V) ~ (XVII) で示される繰り返し単位を少なくとも一 つ有することを特徴とする前記(1)~(4)のいずれ かに記載のポジ型レジスト組成物。

[0021]【化4】

$$(XV) \qquad (XVI) \qquad (XVII)$$

【0022】式中、R.1は、アルキル基、シクロアルキ ル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。R、は水 素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、又はハ ロアルキル基を表す。A,は単結合、アルキレン基、ア ルケニレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基、-O-CO-R₂₂-、-CO-O-R₂₃-、又は-CO-N(R,,)-R,,-を表す。R,,~R,,は上記と同義で

(A)の樹脂が、下記一般式 [0023](6)(I)~(III)で示される繰り返し単位を少なくとも 一つと、一般式(IV)~(VI)で示される繰り返し単位 を少なくとも一つを有することを特徴とする前記(1) ~ (5) のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。 [0024]

【化5】

7
$$\stackrel{F}{\longleftarrow} \stackrel{F}{\longleftarrow} \stackrel{F}{\longrightarrow} \stackrel$$

【0025】式中、R。及びR,は、各々独立に、水素原 子、フッ素原子、アルキル基、パーフルオロアルキル 基、シクロアルキル基、又はアリール基を表す。R2~ R。は、アルキル基、パーフルオロアルキル基、シクロ アルキル基、又はアリール基を表す。またRoとRi、R 。とR、、R,とR,が結合し環を形成しても良い。R,は 水素原子、アルキル基、パーフルオロアルキル基、シク 20 は0又は1を表す。 ロアルキル基、アシル基、又はアルコキシカルボニル基 を表す。R。~R。は、各々独立に、水素原子、ハロゲン 原子、アルキル基、パーフルオロアルキル基、又はアル コキシ基を表す。R。は水素原子、ハロゲン原子、シア ノ基、アルキル基、又はハロアルキル基を表す。A₁及 びA₂は、単結合、アルキレン基、アルケニレン基、シ クロアルキレン基、アリーレン基、-O-CO-R 22-、-CO-O-R23-、又は-CO-N(R24)-*

* R,, - を表す。 R,, 、 R,, 、 R,, は、各々独立に、単結 合、又は、エーテル基、エステル基、アミド基、ウレタ ン基もしくはウレイド基を有しても良い、アルキレン 基、アルケニレン基、シクロアルキレン基もしくはアリ ーレン基を表す。R24は、水素原子、アルキル基、シク ロアルキル基、アラルキル基又はアリール基を表す。n

[0026](7)(A)の樹脂が、下記一般式(I V) ~ (VI) で示される繰り返し単位を少なくとも一つ と、一般式(VIII)~(X)で示される繰り返し単位を 少なくとも一つを有することを特徴とする前記(1)~ (5)のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。 [0027]

【化6】

【0028】R、は水素原子、アルキル基、パーフルオ ロアルキル基、シクロアルキル基、アシル基、又はアル コキシカルボニル基を表す。R。~R。は、各々独立に、 水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、パーフルオロア 50 子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、又はハロア

ルキル基、又はアルコキシ基を表す。R。は、水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、又はハロア ルキル基を表す。R13及びR14は、各々独立に、水素原

 *立に、単結合、又は、エーテル基、エステル基、アミド基、ウレタン基もしくはウレイド基を有しても良い、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基もしくはアリーレン基を表す。R₂₄は水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基又はアリール基を表す。nは0又は1を表し、x、y、zは0~4の整数を表す。

【0029】(8) (A)の樹脂が、下記一般式(IV)~(VII)で示される繰り返し単位を少なくとも一つ10と、一般式(XV)~(XVII)で示される繰り返し単位を少なくとも一つを有することを特徴とする前記(1)~(5)のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。 【0030】 【化7】

[0031] [化8]

アリール基を表す。A、及びA、は、各々独立に、単結 合、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン 基、アリーレン基、一〇一〇〇一尺22一、一〇〇一〇一 R_{23} -、又は-CO-N(R_{24})- R_{25} -を表す。 R.z、R.s、R.sは、各々独立に、単結合、又は、エー テル基、エステル基、アミド基、ウレタン基もしくはウ レイド基を有しても良い、アルキレン基、アルケニレン 40 基、シクロアルキレン基もしくはアリーレン基を表す。 Rzzは、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、ア ラルキル基又はアリール基を表す。nは0又は1を表 す。R41は、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキ ル基、又はアリール基を表す。Ruk、水素原子、ハロ ゲン原子、シアノ基、アルキル基、又はハロアルキル基 を表す。A,は、単結合、アルキレン基、アルケニレン 基、シクロアルキレン基、アリーレン基、-〇-С〇- R_{22} -, $-CO-O-R_{23}$ -, $\nabla U-CO-N$ (R_{24}) - R₂, - を表す。

【0033】(9) (A)の樹脂が、下記一般式(1

11

A)及び(IIA)で示される繰り返し単位を各々少なくとも1つ有する樹脂であることを特徴とする(1)に記載のポジ型レジスト組成物。

[0034]

[化9]

[0035] 【化10】

【0036】一般式(IA)及び(IIA)中、R1.及びR5.は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、又はアルキル基を表す。R2.1、R5.1、R6.1及びR5.1は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシル基、アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、アルケニル基、アリール基、又はアラルキル基を表す。R5.0、~R5.1は、各々独立に、水素原子、フッ素原子、又はアルキル基を表す。但し、R5.0.~R5.5.の内、少なくとも1つは、フッ素原子又は少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換されたアルキル基を表す。R5.6.は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アシル基又はアルコキシカルボニル基を表す。R4.1は、下記一般式(IVA)又は(VA)の基を表す。

[0037]

【化11】

【0038】一般式(IVA)中、R₁₁。~R₁,。は、各々独立に、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基又はアリール基を表す。一般式(VA)中、R₁,。及びR₁,。は、各々独立に、水素原子又はアルキル基を表す。R₁。は、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。R₁。~R₁。の内の2つが結合し、環を形成してもよい。

12

【0039】(10) (A)の樹脂が、下記一般式(IIA)及び(VIA)で示される繰り返し単位を各々少なくとも1つ有する樹脂であることを特徴とする(1)に記載のポジ型レジスト組成物。

[0040]

【化12】

(7)

10

20

(IIA)

[0041] [化13]

【0042】一般式 (IIA) 中、R, は、水素原子、 ハロゲン原子、シアノ基又はアルキル基を表す。R。及 びRパは、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シア ノ基、ヒドロキシル基、アルキル基、シクロアルキル 基、アルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、アルケニ ル基、アリール基、又はアラルキル基を表す。Rsoa~ Rssaは、各々独立に、水素原子、フッ素原子、又はア 30 ルキル基を表す。但し、R,oa~R,,,の内、少なくとも 1つは、フッ素原子又は少なくとも1つの水素原子がフ ッ素原子で置換されたアルキル基を表す。Ruaは、水 素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アシル基、又 はアルコキシカルボニル基を表す。一般式(VIA) 中、R17a1及びR17a2は、各々独立に、水素原子、ハロ ゲン原子、シアノ基、又はアルキル基を表す。R 18.は、-C(R_{18.1})(R_{18.2})(R_{18.3})又は-C (R₁₈₄₁) (R₁₈₄₂) (OR₁₈₄₄)を表す。R₁₈₄₁~R 1814は、各々独立に、水素原子、アルキル基、シクロア 40 ルキル基、アルケニル基、アラルキル基、又はアリール 基を表す。R₁₈₄₁、R₁₈₄₂、R₁₈₄,の内の2つ又はR 18a1、R_{18a2}、R_{18a4}の内の2つが結合して環を形成し てもよい。A。は、単結合又は2価の連結基を表す。 【0043】(11) 上記一般式(VIA)中、R 18aが、下記一般式 (VIA-A) で表されることを特 徴とする(10)に記載のポジ型レジスト組成物。 [0044]

10044

【化14】

【0045】一般式 (VIA-A) 中、R,,,及びR 1816は、各々独立に、アルキル基を表す。 R1817は、シ クロアルキル基を表す。

【0046】(12) 上記一般式(VIA)中、R 10.が、下記一般式 (VIA-B) で表されることを特 徴とする(10)に記載のポジ型レジスト組成物。

[0047]

【化15】

【0048】一般式 (VIA-B) 中、R,***は、アル キル基、アルケニル基、アルキニル基、アラルキル基又 20 はアリール基を表す。

【0049】(13) 一般式(IA)のR₁、一般式 (IIA)のR, 及び一般式(VIA)のR, , の少な くとも1つが、トリフルオロメチル基であることを特徴 とする(9)又は(10)に記載のポジ型レジスト組成

【0050】(14) (A)の樹脂が、更に下記一般 式(IIIA)又は(VIIA)で表される繰り返し単 位を少なくとも1つ有することを特徴とする(9)~

(13) のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。 [0051]

【化16】

【0052】一般式(IIIA)中、R。。は、水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、又はアルキル基を表す。 R, 及びR, 。は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原 子、シアノ基、アルキル基、シクロアルキル基、アルコ キシ基、アシル基、アシロキシ基、アルケニル基、アリ ール基、又はアラルキル基を表す。一般式(VIIA) 中、R,,及びR,,は、各々独立に、水素原子、ハロゲ ン原子、シアノ基又はアルキル基を表す。Rziaは、水 素原子、ハロゲン原子、アルキル基又は-A,-CN基 を表す。A1は、単結合又は2価の連結基を表す。

【0053】(15) 更に(C)フッ素系及び/又は

(1)~(14)のいずれかに記載のポジ型レジスト組 成物。

(16) 更に(D)酸拡散抑制剤として、塩基性窒素 原子を有する化合物を含有することを特徴とする前記 (1)~(15)のいずれかに記載のポジ型レジスト組 成物。

【0054】(17) 更に、(B)活性光線又は放射 線の照射により酸を発生する化合物として、フェナシル スルホニウム塩構造を有する化合物及び芳香環を有さな 10 いスルホニウム塩構造を有する化合物から選ばれる少な くとも1種を含有することを特徴とする前記(1)~ (16) のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。 【0055】(18) 露光光源として、160nm以 下の真空紫外光を使用することを特徴とする前記(1) ~ (17) のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。 [0056]

【発明の実施の形態】以下、本発明に使用する化合物に ついて詳細に説明する。

[1]本発明(A)のフッ素基含有樹脂

本発明(A)におけるフッ素基含有樹脂は、フッ素原子 が置換した構造をポリマーの主鎖及び/又は側鎖に有 し、且つ酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対す る溶解度を増大する基を有することを特徴とする樹脂で あり、好ましくはパーフルオロアルキレン基、パーフル オロアリーレン基から選択される部位を、ポリマー骨格 の主鎖に少なくとも一つ有するか、パーフルオロアルキ ル基、パーフルオロアリール基、ヘキサフルオロー2-プロパノール基、及びヘキサフルオロー2ープロパノー ル基のOH基を保護した基から選択される部位を、ポリ 30 マー骨格の側鎖に少なくとも一つ有するフッ素基含有樹 脂である。ととで、ヘキサフルオロー2ープロパノール 基の〇H基を保護した基とは、〇H基と反応可能な基 (例えばアルコール類やカルボン酸またはこれらの誘導 体) と反応させることにより形成される基であり、化合 物が〇H基である場合に対し、化合物の電気的極性を変 化させる基をいう。尚、酸触媒反応によって水酸基が再 生可能であってもなくてもよい。このような基として は、例えば、後述する一般式(IV)~(VII)にお ける-C (CF₃)₂-O-R₅(但し、R₅は、アルキル 基、パーフルオロアルキル基、シクロアルキル基、アシ ル基、又はアルコキシカルボニル基)を挙げることがで きる。

【0057】具体的には、一般式(I)~(X)で示さ れる繰り返し単位を少なくとも一つ有する樹脂であり、 好ましくは更に一般式 (XI) ~ (XIII) で示される繰り 返し単位を少なくとも一つ有する酸分解性基を有するフ ッ素基含有樹脂である。またフッ素基含有樹脂の親疎水 性、ガラス転移点、露光光に対する透過率等の物性を制 御する為、あるいはポリマー合成時の重合性を制御する シリコン系界面活性剤を含有することを特徴とする前記 50 為に、一般式(XV)~(XVII)で示される無水マレイン

(9)

基、アルキル基、パーフルオロアルキル基、アルコキシ

酸、ビニルエーテル又はシアノ基を含有するビニル化合物から由来される繰り返し単位を少なくとも一つ有しても良い。

【0058】一般式中、Ro及びRiは、各々独立に、水素原子、フッ素原子、アルキル基、パーフルオロアルキル基、シクロアルキル基、又はアリール基を表す。Ri~Riは、各々独立に、アルキル基、パーフルオロアルキル基、シクロアルキル基、又はアリール基を表す。またRoとRi、RoとRi、RoとRiが結合し環を形成しても良い。Riは、水素原子、アルキル基、パーフルオロアルキル基、シクロアルキル基、アシル基、又はアルコキシカルボニル基を表す。Ro~Roは、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、パーフルオロアルキル基、又はアルコキシ基を表す。

【0059】R,及びR1。は、同じでも異なっていても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、又はハロアルキル基を表す。R11及びR12は、同じでも異なっていても良く、水素原子、ヒドロキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、アルコキシ基、アシル基、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキ 20ル基、又はアリール基を表す。R13及びR1、は、同じでも異なっていても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基又はハロアルキル基を表す。

【0060】 R_{13} は、フッ素原子を有する、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。 $R_{16} \sim R_{18}$ は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、バーフルオロアルキル基、アルコキシ基、又は $-CO-O-R_{15}$ を表す。 $R_{19} \sim R_{21}$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子、又は、フッ素原子を有する、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アリール基もしくはアルコキシ基を表す。但し R_{19} 、 R_{20} 、 R_{21} の少なくとも一つは水素原子以外の基である。

【0061】A1及びA1は、同じでも異なっていても良く、単結合、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基、一〇一〇〇一R110一R115一を表す。R111、R115に、R115に、同じでも異なっていても良く、単結合、又は、エーテル基、エステル基、アミド基、ウレタン基もしくはウレイド基を有しても良い、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基もしくはアリーレン基を表す。R111は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基又はアリール基を表す。

【0062】R₂₆、R₂₇、R₃₇は、同じでも異なっていても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基又はハロアルキル基を表す。R₂₆及びR₃₇は、-C(R₃₆)(R₃₇)(OR₃₉)、-C(R₃₆)(R₃₇)(OR₃₉)、又は上記一般式(XIV)の基を表す。R₂₉~R₃₁は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ

基、又は「CO「O」Risを表す。
【0063】Rid及びRid、同じでも異なっていても良く、水素原子、ヒドロキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、アルコキシ基、アシル基、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。Ris~Risは、各々独立に、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。Ris、Rin、Risの内の2つ、又はRis、Rin、Risの内の2つ、又はRis、Rin、Risの内の2つが結合して環を形成しても良い。また、形成された環には、オキソ基を含有していてもよい。Risは、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。

【0064】A,及びA,は、A々独立に、単結合、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基、 $-CO-O-R_{22}$ -、 $-CO-O-R_{23}$ -、又は-CO-N(R_{24}) $-R_{25}$ -を表す。 Zは炭素原子と伴に脂環式基を構成する原子団を表す。

【0065】R、は、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、又はアリール基を表す。R、は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、又はハロアルキル基を表す。A、は単結合、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基、 $-O-CO-R_{22}-、-CO-O-R_{23}-、又は-CO-N(R_{24})-R_{25}-を表す。nは0又は1を表し、<math>x$ 、y、zは0~4の整数を表す。

【0066】また、本発明における更に好ましいフッ素

基含有樹脂(A)として、上記一般式(IA)及び(IIA)で示される繰り返し単位を各々少なくとも1つ有する樹脂並びに上記一般式(IIA)及び(VIA)で示される繰り返し単位を各々少なくとも1つ有する樹脂を挙げることができる。これらのフッ素基含有樹脂(A)は、更に上記一般式(IIIA)又は(VIIA)で示される繰り返し単位を少なくとも1つ有していてもよい。これらのフッ素基含有樹脂(A)は、一般式(VIA)中のR100が上記一般式(VIA)A)又は(VIA)のR100 で表されることが好ましい。また、これらのフッ素基含有樹脂(A)は、一般式(IIA)のR100 のR100 のR100

【0067】一般式(IA)及び(IIA)で示される 繰り返し単位を各々少なくとも1つ有するフッ素基含有 樹脂(A)並びに一般式(IIA)及び(VIA)で示 される繰り返し単位を各々少なくとも1つ有するフッ素 基含有樹脂(A)は、更に前記一般式(I)~(V)で 示される繰り返し単位を有していてもよい。

少なくとも1つが、トリフルオロメチル基であることが

好ましい。

【0068】一般式(IA)及び(IIA)中、R₁及 50 びR₃は、同じでも異なっていてもよく、水素原子、ハ ロゲン原子、シアノ基又はアルキル基を表す。R₁₄、R₅₄及びR₇₄は、同じでも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシル基、アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、アルケニル基、アリール基若しくはアラルキル基を表す。R₅₀₄~R₅₅₄は、同じでも異なっていてもよく、水素原子、フッ素原子又はアルキル基を表す。但し、R₅₀₄~R₅₅₄の内、少なくとも1つは、フッ素原子又は少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換されたアルキル基を表す。R₅₆₄は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アシル基若しくはアルコキシカルボニル基を表し、水素原子であることが好ましい。R₄₄は、上記一般式(IVA)又は(VA)の基を表す。

17

【0069】一般式(IVA)中、R111、R121及びR131は、同じでも異なっていてもよく、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基又はアリール基を表す。一般式(VA)中、R141及びR151は、同じでも異なっていてもよく、水素原子又はアルキル基を表す。R151は、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基若しくはアリール基を表す。R141~R151の内の2つが結合し、環を形成してもよい。

17a2は、同じでも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基又はアルキル基を表す。R1saは、-C(R1sa1)(R1sa2)(R1sa3)又は-C(R1sa1)(R1sa2)(OR1sa4)を表す。R1sa1~R1sa4は、同じでも異なっていてもよく、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル

【0070】一般式 (VIA) 中、R1711及びR

キル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基若しくはアリール基を表す。 R1811、R182、R181 の内の2つ又はR181、R182、R181 の内の2つが結合して環を形成してもよい。 A。は、単結合又は2価の連結基を表し、単結合であることが好ましい。

【0071】一般式(VIA-A)中、R₁₈₄₅及びR₁₈₄₆は、同じでも異なっていてもよく、アルキル基を表す。R₁₈₄₇は、シクロアルキル基を表す。

【0072】一般式(VIA-B)中、R1848は、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アラルキル基又はアリール基を表す。

【0073】一般式(IIIA)中、R。は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、又はアルキル基を表す。R。及びRiouは、同じでも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、アルケニル基、アリール基若しくはアラルキル基を表す。一般式(VIIA)中、Riou及びRiouは、同じでも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基又はアルキル基を表す。Riiuは、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基又は一Ai-CN基を表す。Aiは、単結合又は2価の連結基を表す。

【0074】以下、上述した各基についてより詳細な説 明を行う。上記アルキル基は、置換基を有していてもよ く、好ましくは炭素数1~8個のアルキル基であって、 例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル 基、sec‐ブチル基、ヘキシル基、2‐エチルヘキシ ル基、オクチル基を挙げることができる。上記シクロア ルキル基は、単環でも多環でも良く、置換基を有してい てもよい。単環型としては、好ましくは炭素数3~8個 のものであって、例えばシクロプロビル基、シクロペン チル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロ オクチル基を挙げることができる。多環型としては好ま しくは炭素数6~20個のものであって、例えばアダマ ンチル基、ノルボルニル基、イソボロニル基、カンファ ニル基、ジシクロペンチル基、α-ピネル基、トリシク ロデカニル基、テトシクロドデシル基、アンドロスタニ ル基等を挙げることができる。尚、上記の単環又は多環 のシクロアルキル基中の炭素原子が、酸素原子等のヘテ 口原子で置換されていても良い。

【0075】上記パーフルオロアルキル基は、好ましくは炭素数4~12個のものであって、例えばパーフルオロブチル基、パーフルオロヘキシル基、パーフルオロオクチル基、パーフルオロオクチル基、パーフルオロドデシル基等を挙げることができる。上記ハロアルキル基は、置換基を有していてもよく、好ましくは炭素数1~4個のハロアルキル基であって、例えばクロロメチル基、クロロエチル基、クロロプロピル基、クロロブチル基、ブロモメチル基、ブロモエチル基等を挙げることができる。

【0076】上記アリール基は、置換基を有していても
 よく、好ましくは炭素数6~15個のアリール基であって、例えば、フェニル基、トリル基、ジメチルフェニル
 基、2、4、6ートリメチルフェニル基、ナフチル基、
 アントリル基、9、10-ジメトキシアントリル基等を
 挙げることができる。上記アラルキル基は、置換基を有
 していてもよく、好ましくは炭素数7~12個のアラル
 キル基であって、例えば、ベンジル基、フェネチル基、
 ナフチルメチル基等を挙げることができる。上記アルケ
 ニル基は、置換基を有していてもよく、好ましくは炭素
 数2~8個のアルケニル基であって、例えば、ビニル
 基、アリル基、ブテニル基、シクロヘキセニル基を挙げることができる。

【0077】上記アルコキシ基は、置換基を有していてもよく、好ましくは炭素数1~8個のアルコキシ基であって、例えば、メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、iso-プロポキシ基、ブトキシ基、ベントキシ基、アリルオキシ基、オクトキシ基等を挙げることができる。上記アシル基は、置換基を有していてもよく、好ましくは炭素数1~10個のアシル基であって、例えば、ホルミル基、アセチル基、プロパノイル基、ブタノイル基、ピバロイル基、オクタノイル基、ベンゾイル基

等を挙げることができる。上記アシロキシ基は、置換基を有していてもよく、好ましくは炭素数2~12個のアシロキシ基、例えばアセトキシ基、プロピオニルオキシ基、ベンゾイルオキシ基等を挙げることができる。上記アルキニル基は、置換基を有していてもよく、好ましくは炭素数2~5のアルキニル基が好ましく、例えばエチニル基、プロピニル基、ブチニル基等を挙げることができる。上記アルコキシカルボニル基は、置換基を有していてもよく、iープロボキシカルボニル基、tーブトキシカルボニル基、tーアミロキシカルボニル基、1-メ 10チルー1ーシクロヘキシルオキシカルボニル基等、好ましくは2級、より好ましくは3級のアルコキシカルボニル基が挙げられる。上記ハロゲン原子としては、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子等を挙げることができる。

【0078】上記アルキレン基は、置換基を有していても良く、好ましくは炭素数1~8のアルキレン基、例えばメチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ヘキシレン基、オクチレン基等が挙げられる。上記アルケニレン基は、置換基を有していても良く、好ましなは炭素数2~6のアルケニレン基、例えばエテニレン基、プロペニレン基、ブテニレン基等が挙げられる。上記シクロアルキレン基は、単環でも多環でも良く、置換基を有していても良い。好ましくは炭素数5~8のシクロアルキレン基であり、例えばシクロペンチレン基、シクロヘキシレン基等が挙げられる。アリーレン基は、置換基を有していても良く、好ましくは炭素数6~15、例えばフェニレン基、トリレン基、ナフチレン基等が挙げられる。

【0079】上記2価の連結基は、例えば、アルキレン 30基、シクロアルキレン基、アルケニレン基若しくはアリーレン基、又は-O-CO-R₂₂₀-、-CO-O-R₂₃₀-若しくは-CO-N(R₂₀₀-R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-若しくは-CO-N(R₂₀₀-R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。R₂₃₀-を表す。アミド基、ウレタン基若しくはウレイド基を有していてもよい、アルキレン基、シクロアルキレン基若しくはアリーレン基を表す。R₂₄₀は、水素原子又は置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基若しくはアリール基を表す。ここでの連結 40基に関するアルキレン基、シクロアルキレン基、アルケニレン基、アリーレン基、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基は、前述のものと同様である。

【0080】R。とR、、R。とR、、R,とR、が結合して 形成した環としては、好ましくは5~7員環であり、例 えばフッ素が置換したペンタン環、ヘキサン環、フラン 環、ジオキソノール環、1、3 - ジオキソラン環等が挙 げられる。R」。~R」。の内の2つ、又はR」。~R」、とR 」。の内の2つが結合して形成した環としては、好ましく は3~8員環であり、例えばシクロプロパン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、フラン環、ピラン環等を挙げることができる。

20

【0081】R1...~R1...の内の2つ、R1...1~R1...1 の内の2つ又はR1...1、R1...、R1...の内の2つが結合して形成する環としては、3~8員環が好ましく、例えばシクロプロパン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、テトラメチレンオキシド環、ペンタメチレンオキシド環、ヘキサメチレンオキシド環、フラン環、ピラン環、ジオキソノール環、1、3ージオキソラン環等を挙げることができる。

【0082】 Zは脂環式基を構成する原子団を表し、形成される脂環式基は単環でも多環であってもよく、単環型としては好ましくは炭素数3~8個のものであって、例えばシクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペブチル基、シクロオクチル基を挙げることができる。多環型としては好ましくは炭素数6~20個のものであって、例えばアダマンチル基、ノルボルニル基、イソボロニル基、カンファニル基、ジシクロペンチル基、イソボロニル基、カンファニル基、ジシクロペンチル基、αーピネル基、トリシクロデカニル基、テトシクロドデシル基、アンドロスタニル基等を挙げることができる。

・【0083】これらの各基が有しても良い置換基として は、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アミ ノ基、アミド基、ウレイド基、ウレタン基、ヒドロキシ ル基、カルボキシル基等の活性水素を有するものや、ハ ロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原 子)、アルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基、プロポ キシ基、ブトキシ基等)、チオエーテル基、アシル基 (アセチル基、プロパノイル基、ベンゾイル基等)、ア シロキシ基(アセトキシ基、プロパノイルオキシ基、ベ ンゾイルオキシ基等)、アルコキシカルボニル基(メト キシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシ カルボニル基等)、シアノ基、ニトロ基等が挙げられ、 る。ここで、アルキル基、シクロアルキル基、アリール 基は上記で示したものが挙げられるが、アルキル基は、 更にフッ素原子、シクロアルキル基で置換されていても 良い。

【0084】本発明のフッ素基含有樹脂に含まれる、酸の作用により分解しアルカリ可溶性を示す基としては、例えば-O-C(R₃₆)(R₃₇)(R₃₉)、-O-COO-C(R₃₆)(R₃₇)(R₃₉)、-O-COO-C(R₃₆)(R₃₇)(R₃₇)(R₃₉)、-COO-C(R₃₆)(R₃₇)(R₃₇)(R₃₈)、-COO-C(R₃₆)(R₃₇)(R₃₇)(R₃₈)、-COO-C(R₃₆)(R₃₇)(OR₃₉)等が挙げられる。R₃₆~R₃₉は上記と同義であり、R₆₁、R₆₂は水素原子、上記で示した置換基を有していても良いアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、もしくはアリール基を表50す。

【0085】好ましい具体例としては、tーブチル基、tーアミル基、1ーアルキルー1ーシクロヘキシル基、2ーアルキルー2ーアダマンチル基、2ーアダマンチルー2ープロピル基、2ー(4ーメチルシクロヘキシル)ー2ープロピル基等の3級アルキル基のエーテル基又はエステル基、1ーアルコキシー1ーエトキシ基、テトラヒドロピラニル基等のアセタール基又はアセタールエステル基、tーアルキルカルボニルメトキシ基等が好ましく挙げられる。

21

【0086】一般式(I)~(X)で示される繰り返し 10単位の含量の合計は、全ポリマー組成中において、一般的に10~80モル%、好ましくは30~70モル%、更に好ましくは35~65モル%の範囲で使用される。一般式(XI)~(XIII)で表される繰り返し単位の含量は、全ポリマー組成中において、一般的に0~70モル%、好ましくは10~60モル%、更に好ましくは20~50モル%の範囲で使用される。一般式(XV)~(XVII)で表される繰り返し単位の含量は、全ポリマー組成中において、一般的に0~70モル%、好ましくは10~60モル%、更に好ましくは20~50モル%の範囲 20で使用される。

【0087】本発明の(A)の樹脂としては、一般式(I)~(III)で示される繰り返し単位を少なくとも一つと、一般式(IV)~(VI)で示される繰り返し単位を少なくとも一つを有することが更に好ましい。また、本発明の(A)の樹脂としては、一般式(IV)~(VI)で示される繰り返し単位を少なくとも一つと、一般式(VIII)~(X)で示される繰り返し単位を少なくとも一つを有することが上記と同様に更に好ましい。

【0088】更に、本発明の(A)の樹脂としては、一30般式(IV)~(VII)で示される繰り返し単位を少なくとも一つと、一般式(XV)~(XVII)で示される繰り返し単位を少なくとも一つを有することが上記と同様に更に好ましい。これにより、樹脂における157nmの透過性を十分に高め、且つ耐ドライエッチング性の低下を抑えることができる。

【0089】本発明の(A)の樹脂が、一般式(I)~(III)で示される繰り返し単位を少なくとも一つと、一般式(IV)~(VI)で示される繰り返し単位を少なくとも一つを有する場合、一般式(I)~(III)で示される繰り返し単位の含量の合計は、全ポリマー組成中において、一般的に0~70モル%、好ましくは10~60モル%、更に好ましくは20~50モル%の範囲で使用される。一般式(IV)~(VI)で表される繰り返し単位の含量の合計は、全ポリマー組成中において、一般的に10~80モル%、好ましくは30~70モル%、更に好ましくは35~65モル%の範囲で使用される。

【0090】本発明の(A)の樹脂が、一般式(IV)~(VI)で示される繰り返し単位を少なくとも一つと、一般式(VIII)~(X)で示される繰り返し単位を少なく

とも一つを有する場合、一般式(IV)~(VI)で示される繰り返し単位の含量の合計は、全ポリマー組成中において、一般的に10~80モル%、好ましくは30~70モル%、更に好ましくは35~65モル%の範囲で使用される。一般式(VIII)~(X)で表される繰り返し単位の含量の合計は、全ポリマー組成中において、一般的に0~70モル%、好ましくは10~60モル%、更に好ましくは20~50モル%の範囲で使用される。【0091】本発明の(A)の樹脂が、一般式(IV)~

(VII)で示される繰り返し単位を少なくとも一つと、一般式 (XV)~ (XVII)で示される繰り返し単位を少なくとも一つを有する場合、一般式 (IV)~ (VII)で示される繰り返し単位の含量の合計は、全ポリマー組成中において、一般的に10~80モル%、好ましくは30~70モル%、更に好ましくは35~65モル%の範囲で使用される。一般式 (XV)~ (XVII)で表される繰り返し単位の含量の合計は、全ポリマー組成中において、一般的に0~70モル%、好ましくは10~60モル%、更に好ましくは20~50モル%の範囲で使用される。

【0092】一般式(IA)及び(IIA)で示される 繰り返し単位を各々少なくとも1つ有するフッ素基含有 樹脂(A)に於いて、一般式(IA)で示される繰り返 し単位の含量は、一般的に5~80モル%、好ましくは 10~75モル%、更に好ましくは20~70モル%で ある。一般式(IA)及び(IIA)で示される繰り返 し単位を各々少なくとも1つ有するフッ素基含有樹脂 (A) に於いて、一般式 (IIA) で示される繰り返し 単位の含量は、一般的に5~80モル%、好ましくは1 0~70モル%、更に好ましくは20~65モル%であ る。一般式(IIA)及び(VIA)で示される繰り返 し単位を各々少なくとも1つ有するフッ素基含有樹脂 (A) に於いて、一般式(IIA) で示される繰り返し 単位の含量は、一般的に5~80モル%、好ましくは1 0~70モル%、更に好ましくは20~65モル%であ る。一般式(IIA)及び(VIA)で示される繰り返 し単位を各々少なくとも1つ有するフッ素基含有樹脂 (A) に於いて、一般式 (VIA) で示される繰り返し 単位の含量は、一般的に5~80モル%、好ましくは1 40 0~70モル%、更に好ましくは20~65モル%であ る。これらのフッ素基含有樹脂(A)に於いて、一般式 (IIIA)で示される繰り返し単位の含量は、一般的 に1~40モル%、好ましくは3~35モル%、更に好 ましくは5~30モル%である。これらのフッ素基含有 樹脂(A)に於いて、一般式(VIIA)で示される繰 り返し単位の含量は、一般的に1~40モル%、好まし くは3~35モル%、更に好ましくは5~30モル%で ある。

【0093】本発明(A)の樹脂は、上記のような繰り返し構造単位以外にも、更に本発明のポジ型レジストの

性能を向上させる目的で、他の重合性モノマーを共重合 させても良い。

23

【0094】使用することができる共重合モノマーとし ては、以下に示すものが含まれる。例えば、上記以外の アクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリル 酸エステル類、メタクリルアミド類、アリル化合物、ビ ニルエーテル類、ピニルエステル類、スチレン類、クロ トン酸エステル類などから選ばれる付加重合性不飽和結 合を1個有する化合物である。

【0095】具体的には、例えばアクリル酸エステル 類、例えばアルキル(アルキル基の炭素原子数は1~1 0のものが好ましい) アクリレート (例えば、アクリル 酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、ア クリル酸 t-ブチル、アクリル酸アミル、アクリル酸シ クロヘキシル、アクリル酸エチルヘキシル、アクリル酸 オクチル、アクリル酸-t-オクチル、クロルエチルア クリレート、2-ヒドロキシエチルアクリレート2,2 -ジメチルヒドロキシプロピルアクリレート、5-ヒド ロキシベンチルアクリレート、トリメチロールプロパン モノアクリレート、ペンタエリスリトールモノアクリレ 20 ート、グリシジルアクリレート、ベンジルアクリレー ト、フルフリルアクリレート、テトラヒドロフルフリル アクリレート、など)アリールアクリレート(例えばフ ェニルアクリレートなど);

【0096】メタクリル酸エステル類、例えば、アルキ ル (アルキル基の炭素原子数は1~10のものが好まし い) メタクリレート (例えば、メチルメタクリレート、 エチルメタクリレート、プロピルメタクリレート、イソ プロピルメタクリレート、t-ブチルメタクリレート、 ロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、 クロルベンジルメタクリレート、オクチルメタクリレー ト、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、4-ヒドロ キシブチルメタクリレート、5-ヒドロキシペンチルメ タクリレート、2,2-ジメチル-3-ヒドロキシプロ ピルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノメタ クリレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレー ト、グリシジルメタクリレート、フルフリルメタクリレ ート、テトラヒドロフルフリルメタクリレートなど)、 アリールメタクリレート (例えば、フェニルメタクリレ 40 ート、クレジルメタクリレート、ナフチルメタクリレー トなど);

【0097】アクリルアミド類、例えば、アクリルアミ ド、N-アルキルアクリルアミド、(アルキル基として は、炭素原子数1~10のもの、例えば、メチル基、エ チル基、プロビル基、ブチル基、t-ブチル基、ヘブチ ル基、オクチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒ ドロキシエチル基、ベンジル基などがある。)、N-ア リールアクリルアミド(アリール基としては、例えばフ ェニル基、トリル基、ニトロフェニル基、ナフチル基、

シアノフェニル基、ヒドロキシフェニル基、カルボキシ フェニル基などがある。)、N, N-ジアルキルアクリ ルアミド (アルキル基としては、炭素原子数1~10の もの、例えば、メチル基、エチル基、ブチル基、イソブ チル基、エチルヘキシル基、シクロヘキシル基などがあ る。)、N. N-ジアリールアクリルアミド(アリール 基としては、例えばフェニル基などがある。)、N-メ チル-N-フェニルアクリルアミド、N-ヒドロキシエ チル-N-メチルアクリルアミド、N-2-アセトアミ ドエチル-N-アセチルアクリルアミドなど;

24

【0098】メタクリルアミド類、例えば、メタクリル アミド、N-アルキルメタクリルアミド (アルキル基と しては、炭素原子数1~10のもの、例えば、メチル 基、エチル基、t-ブチル基、エチルヘキシル基、ヒド ロキシエチル基、シクロヘキシル基などがある。)、N -アリールメタクリルアミド(アリール基としては、フ ェニル基などがある。)、N, N-ジアルキルメタクリ ルアミド(アルキル基としては、エチル基、プロピル 基、ブチル基などがある。)、N、N-ジアリールメタ クリルアミド(アリール基としては、フェニル基などが ある。)、N-ヒドロキシエチル-N-メチルメタクリ ルアミド、N-メチル-N-フェニルメタクリルアミ ド、N-エチル-N-フェニルメタクリルアミドなど; アリル化合物、例えば、アリルエステル類(例えば、酢 酸アリル、カプロン酸アリル、カブリル酸アリル、ラウ リン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリン酸アリ ル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸アリルな ど)、アリルオキシエタノールなど;

【0099】ビニルエーテル類、例えば、アルキルビニ アミルメタクリレート、ヘキシルメタクリレート、シク 30 ルエーテル (例えば、ヘキシルビニルエーテル、オクチ ルビニルエーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキ シルビニルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル、 エトキシエチルビニルエーテル、クロルエチルビニルエ ーテル、1-メチル-2、2-ジメチルプロピルピニル エーテル、2-エチルブチルビニルエーテル、ヒドロキ シエチルビニルエーテル、ジエチレングリコールビニル エーテル、ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジェ チルアミノエチルビニルエーテル、ブチルアミノエチル ビニルエーテル、ベンジルビニルエーテル、テトラヒド ロフルフリルビニルエーテルなど)、ビニルアリールエ ーテル (例えばビニルフェニルエーテル、ビニルトリル エーテル、ピニルクロルフェニルエーテル、ビニルー 2, 4-ジクロルフェニルエーテル、ピニルナフチルエ ーテル、ビニルアントラニルエーテルなど);

> 【0100】ビニルエステル類、例えば、ビニルブチレ ート、ビニルイソブチレート、ビニルトリメチルアセテ ート、ビニルジエチルアセテート、ビニルバレート、ビ ニルカプロエート、ビニルクロルアセテート、ビニルジ クロルアセテート、ビニルメトキシアセテート、ビニル 50 ブトキシアセテート、ビニルフェニルアセテート、ビニ

ルアセトアセテート、ビニルラクテート、ビニルーβー フェニルブチレート、ビニルシクロヘキシルカルボキシ レート、安息香酸ビニル、サルチル酸ビニル、クロル安 息香酸ビニル、テトラクロル安息香酸ビニル、ナフトエ 酸ビニルなど:

25

【0101】スチレン類、例えば、スチレン、アルキル スチレン(例えば、メチルスチレン、ジメチルスチレ ン、トリメチルスチレン、エチルスチレン、ジエチルス チレン、イソプロピルスチレン、ブチルスチレン、ヘキ ン、ベンジルスチレン、クロルメチルスチレン、トリフ ルオルメチルスチレン、エトキシメチルスチレン、アセ トキシメチルスチレンなど)、アルコキシスチレン(例 えば、メトキシスチレン、4-メトキシ-3-メチルス チレン、ジメトキシスチレンなど)、ハロゲンスチレン (例えば、クロルスチレン、ジクロルスチレン、トリク ロルスチレン、テトラクロルスチレン、ペンタクロルス チレン、ブロムスチレン、ジブロムスチレン、ヨードス チレン、フルオルスチレン、トリフルオルスチレン、2 - ブロム - 4 - トリフルオルメチルスチレン、4 - フル オル-3-トリフルオルメチルスチレンなど)、カルボ キシスチレン、ビニルナフタレン;

【0102】クロトン酸エステル類、例えば、クロトン 酸アルキル(例えば、クロトン酸ブチル、クロトン酸へ キシル、グリセリンモノクロトネートなど);イタコン 酸ジアルキル類(例えば、イタコン酸ジメチル、イタコ ン酸ジエチル、イタコン酸ジプチルなど):マレイン酸 あるいはフマール酸のジアルキルエステル類(例えば、 シルスチレン、シクロヘキシルスチレン、デシルスチレ 10 ジメチルマレレート、ジブチルフマレートなど)、無水 マレイン酸、マレイミド、アクリロニトリル、メタクリ ロニトリル、マレイロニトリル等がある。その他、一般 的には共重合可能である付加重合性不飽和化合物であれ ばよい。

> 【0103】以下に一般式(I)~(X)で表される繰 り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定 されるものではない。

[0104]

【化17】

[0105]

【化18】

[0106]

【化19】

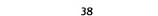
[0107] [化20]

$$+CH_2\cdot CH$$
 $+CH_2\cdot CH$ $+CH_3\cdot CH$ $+CH_$

[0108]

[0109]

【化22】



【0111】また一般式 (XI) ~ (XIII) で表される繰 り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定 されるものではない。

n=8

(F-63)

[0110]

[0112] 【化24】

(F-65)

[0113]

【化25】

[0114]

[0115] [(£27]

46

(B-31)

45

(B-32)

(B-33)

【0116】また一般式(XVI)~(XVII)で表される 【0117】 繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限 20 【化28】 定されるものではない。

【0118】以下に、一般式(IA)で表される繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定されるものではない。

[0119]

【化29】

[0122] [化32] * [0124] (化34]

> 【0125】 【化35】

52

(A-20')

$$(A-37)$$

$$\begin{pmatrix} CH_3 & CF_3 & CN \\ CF_3 & CF_3 & CN \\ (A-38) & (A-39) \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} CN \\ F_3C \\ CF_3 & CN \\ CA-39) & (A-39) \end{pmatrix}$$

54

10

20

【0128】以下に、一般式(IIA)で表される繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定されるものではない。

[0129]

【化38】

(11-1)

(11-2)

[0130] [作39]

[0131] [化40]

[0132] 【化41】

【0133】更に、-般式(IIA)で表される繰り返し単位の具体例として、先に例示した(F-40)~(F-45)を挙げることができる。

【0134】以下に、一般式(VIA)で表される繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれらに限定されるものではない。

【0135】 【化42】

(B-5)

(B-6)

(B-4)

58

(B-12')

[0139] 【化46]

(B-12")

【0140】更に、一般式(VIA)で表される繰り返 し単位の具体例として先に例示した(F-29)~(F-38)及び(F-47)~(F-54)を挙げること 30 ができる。

【0141】以下に、一般式(IIIA)で表される繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定されるものではない。

[0142]

【化47】

[0143] [化48]

【0144】以下に、一般式(VIIA)で表される繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定20 されるものではない。

[0145]

[化49]

-(CH₂·CH) CN	CH ₃ CH ₂ C+ CN	ÇH₂CI +CH₂Ç+ CN
(VII-1)	(VII-2)	(VII-3)
CH ₂ F +CH ₂ C-+ CN (VII-4)	ÇN +CH₂C-} CN (VII-5)	-(ch-ch) nc cn (vi)-8)
CH ₃ +CH ₂ ¢+ O=¢ O-CH ₂ CH ₂ ·CN	+CH ₂ ·CH+ CN	+CH ₂ ·CH ₃
(VII-7)	(AII-8)	(VII-9)

【0146】上記具体例で表される繰り返し構造単位は、各々1種で使用しても良いし、複数を混合して用いても良い。上記繰り返し構造単位を有する本発明の樹脂(A)の好ましい分子量は、重量平均で1,000~20,000であり、更に好ましくは3,000~20,000の範囲で使用される。分子量分布は1~10であり、好ましくは1~3、更に好ましくは1~2の範囲のものが使用される。分子量分布の小さいものほど、解像度、レジスト形状、及びレジストパターンの側壁がスムーズであり、ラフネス性に優れる。

50 【0147】本発明の樹脂(A)の添加量は組成物の全

60

(31) .

固形分を基準として、一般的に $50\sim100$ 重量%、好ましくは $60\sim98$ 重量%、更に好ましくは $65\sim95$ 重量%の範囲で使用される。

[0148][2]本発明(B)の活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物(以下、光酸発生剤ともいう)

本発明に於いては、(B)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物(光酸発生剤)として、(B1)活性光線又は放射線の照射により、少なくとも1つのフッ素原子を有する基で置換された芳香族スルホン酸 10を発生する化合物を少なくとも1種使用することを必須とし、好ましくは、更に(B2)活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する、フェナシルスルホニウム塩構造を有する化合物及び芳香環を有さないスルホニウム塩構造を有する化合物から選ばれる少なくとも1種を併用する。

【0149】≪(B1)活性光線又は放射線の照射により、少なくとも1つのフッ素原子を有する基で置換された芳香族スルホン酸を発生する化合物≫活性光線又は放射線の照射により、少なくとも1つのフッ素原子を有す 20る基で置換された芳香族スルホン酸を発生する化合物としては、下記一般式(A1I)~(A1III)で表される化合物が好ましい。また、芳香族スルホン酸としては、例えば、ベンゼンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、アントラセンスルホン酸等を挙げることができる。【0150】

【化50】

【0151】式中、R、~R、,は、同一又は異なって、 水素原子、直鎖状、分岐状あるいは環状アルキル基、直 鎖状、分岐状あるいは環状アルコキシ基、ヒドロキシル 基、ハロゲン原子、又は-S-R』。基を表す。R』。は、 直鎖状、分岐状あるいは環状アルキル基又はアリール基 を表す。また、R₁~R₁,、R₁,~R₁,、R₂,~R₁,の うち、2つ以上が結合して、単結合、炭素、酸素、イオ ウ、及び窒素から選択される1種又は2種以上を含む環 を形成していてもよい。X-は、少なくとも1個のフッ 素原子で置換された直鎖状、分岐状あるいは環状アルキ ル基、少なくとも1個のフッ素原子で置換された直鎖 状、分岐状あるいは環状アルコキシ基、少なくとも1個 のフッ素原子で置換されたアシル基、少なくとも1個の フッ素原子で置換されたアシロキシ基、少なくとも1個 のフッ素原子を含有するアルキルまたはアリールスルホ ニル基、少なくとも1個のフッ素原子を含有するアルキ ルまたはアリールスルホニルオキシ基、少なくとも1個 のフッ素原子を含有するアルキルまたはアリールスルホ ニルアミノ基、少なくとも1個のフッ素原子で置換され たアリール基、少なくとも1個のフッ素原子で置換され たアラルキル基、及び少なくとも1個のフッ素原子で置 換されたアルコキシカルボニル基、から選択された少な くとも1種を有するベンゼンスルホン酸、ナフタレンス ルホン酸、アントラセンスルホン酸等の芳香族スルホン 酸のアニオンを示す。

【0152】一般式(A1I)~(A1III)において、R1~R1。の直鎖状、分岐状アルキル基としては、置換基を有してもよい、メチル基、エチル基、プロビル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基の30 ような炭素数1~4個のものが挙げられる。環状アルキル基としては、置換基を有してもよい、シクロプロビル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基のような炭素数3~8個のものが挙げられる。R1~R1、の直鎖状、分岐状アルコキシ基としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、プロポキシ基、n-ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、t-ブトキシ基のような炭素数1~4個のものが挙げられる。環状アルコキシ基としては、シクロペンチルオキシ基、例えば、シクロペンチルオキシ基、グロペンチルオキシルオキシ基が挙げられる。

【0153】R₁~R₃,のハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子を挙げることができる。R₃,のアリール基としては、例えば、フェニル基、トリル基、メトキシフェニル基、ナフチル基のような置換基を有してもよい炭素数6~14個のものが挙げられる。これらの置換基として好ましくは、炭素数1~4個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、沃素原子)、炭素数6~10個のアリール基、炭素数2~6個のアルケニル基、シアノ基、ヒドロキシ

50 基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基

等が挙げられる。

61

【0155】一般式(A1I)~(A1III) において、X⁻は下記基から選択される少なくとも1種を有するベンゼンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、アント 10 ラセンスルホン酸等の芳香族スルホン酸のアニオンである。少なくとも1個のフッ素原子で置換された直鎖状、分岐状あるいは環状アルキル基

少なくとも1個のフッ素原子で置換された直鎖状、分岐 状あるいは環状アルコキシ基

少なくとも1個のフッ素原子で置換されたアシル基 少なくとも1個のフッ素原子で置換されたアシロキシ基 少なくとも1個のフッ素原子を含有するアルキルまたは アリールスルホニル基

少なくとも1個のフッ素原子を含有するアルキルまたは 20 アリールスルホニルオキシ基

少なくとも1個のフッ素原子を含有するアルキルまたは アリールスルホニルアミノ基

少なくとも1個のフッ素原子で置換されたアリール基 少なくとも1個のフッ素原子で置換されたアラルキル基 及び

少なくとも1個のフッ素原子で置換されたアルコキシカ ルボニル基

【0156】上記直鎖状、分岐状あるいは環状アルキル基としては、炭素数が1~12であって、1~25個の30フッ素原子で置換されているものが好ましい。具体的にはフロロメチル基、ジフロロメチル基、トリフロロメチル基、ベンタフロロエチル基、2,2,2ートリフロロエチル基、ヘブタフロロブロビル基、ヘブタフロロイソプロビル基、パーフロロブチル基、パーフロロオクチル基、パーフロロドデシル基、パーフロロシクロヘキシル基等を挙げることができる。なかでも、全てフッ素で置換された炭素数1~4のパーフロロアルキル基が好ましい。

【0157】上記直鎖状、分岐状あるいは環状アルコキシ基としては、炭素数が1~12であって、1~25個のフッ素原子で置換されているものが好ましい。具体的にはトリフロロメトキシ基、ベンタフロロエトキシ基、ヘプタフロロイソブロビルオキシ基、パーフロロブトキシ基、バーフロロオクチルオキシ基、パーフロロドデシルオキシ基、パーフロロシクロヘキシルオキシ基等を挙げることができる。なかでも、全てフッ素で置換された炭素数1~4のパーフロロアルコキシ基が好ましい。

【0158】上記アシル基としては、炭素数が2~12 ブトキシカルボニル基、パーフロロであって、1~23個のフッ素原子で置換されているも 50 ボニル基等を挙げることができる。

のが好ましい。具体的にはトリフロロアセチル基、フロロアセチル基、ペンタフロロプロピオニル基、ペンタフロロベンゾイル基等を挙げることができる。

【0159】上記アシロキシ基としては、炭素数が2~12であって、1~23個のフッ素原子で置換されているものが好ましい。具体的にはトリフロロアセトキシ基、フロロアセトキシ基、ペンタフロロプロピオニルオキシ基、ペンタフロロベンゾイルオキシ基等を挙げることができる。

【0160】上記アルキルまたはアリールスルホニル基としては、炭素数が1~12であって、1~25個のフッ素原子を含有するものが好ましい。具体的にはトリフロロメタンスルホニル基、ペンタフロロエタンスルホニル基、パーフロロブタンスルホニル基、パーフロロオクタンスルホニル基、ペンタフロロベンゼンスルホニル基、4-トリフロロメチルベンゼンスルホニル基等を挙げることができる。

【0161】上記アルキルまたはアリールスルホニルオキシ基としては、炭素数が1~12であって、1~25個のフッ素原子を含有するものが好ましい。具体的にはトリフロロメタンスルホニルオキシ、パーフロロブタンスルホニルオキシ基、4-トリフロロメチルベンゼンスルホニルオキシ基等を挙げることができる。

【0162】上記アルキルまたはアリールスルホニルアミノ基としては、炭素数が1~12であって、1~25個のフッ素原子を含有するものが好ましい。具体的にはトリフロロメタンスルホニルアミノ基、パーフロロブタンスルホニルアミノ基、ペンタフロロベンゼンスルホニルアミノ基等を挙げることができる。

【0163】上記アリール基としては、炭素数が6~14であって、1~9個のフッ素原子で置換されているものが好ましい。具体的にはペンタフロロフェニル基、4ートリフロロメチルフェニル基、ヘプタフロロナフチル基、ノナフロロアントラニル基、4ーフロロフェニル基、2,4ージフロロフェニル基等を挙げることができる。

【0164】上記アラルキル基としては、炭素数が7~10であって、1~15個のフッ素原子で置換されているものが好ましい。具体的にはペンタフロロフェニルメチル基、ペンタフロロフェニルエチル基、パーフロロベンジル基、パーフロロフェネチル基等を挙げることができる。

【0165】上記アルコキシカルボニル基としては、炭素数が2~13であって、1~25個のフッ素原子で置換されているものが好ましい。具体的にはトリフロロメトキシカルボニル基、ペンタフロロフェノキシカルボニル基、パーフロロブトキシカルボニル基、パーフロロオクチルオキシカルボニル基等を挙げることができる。

【0166】最も好ましいX~としては、トリフロロメ チル基で置換されたベンゼンスルホン酸アニオンであ り、中でも、2-または3-または4-トリフロロメチ ルベンゼンスルホン酸アニオン、3,5-ビストリフロ ロメチルベンゼンスルホン酸アニオンが特に好ましい。 【0167】また、上記含フッ素置換基を有する芳香族 スルホン酸は、さらに直鎖状、分岐状あるいは環状アル コキシ基、アシル基、アシロキシ基、スルホニル基、ス米

63

*ルホニルオキシ基、スルホニルアミノ基、アリール基、 アラルキル基、アルコキシカルボニル基 (これらの炭素 数範囲は前記のものと同様)、ハロゲン(フッ素を除 く)、水酸基、ニトロ基等で置換されてもよい。 【0168】一般式(A1I)で表される成分(B1) の好ましい具体例を以下に示す。

[0169]

O₃S (A11-12)

40

【化54】

30

66

【0173】一般式 (A1II) で表される成分 (B1) の好ましい具体例を以下に示す。

[0174] 【化55】

【0175】一般式 (A1III) で表される成分 (B 1)の好ましい具体例を以下に示す。

[0176]

20 【化56】

【0177】また、一般式(A1IV)~(A1VI I)で表される化合物も本発明の成分(B1)として好ましい。

67

[0178] [化57]

【0179】式中、Ra、Rbは、同一でも異なっていてもよく、置換していてもよい直鎖、分岐、または環状アルキル基、置換していてもよいアリール基、置換していてもよいへテロアリール基、置換していてもよいアラルキル基を示す。ただしRa、Rbのうちの少なくとも一方は、少なくとも1つのファ素原子を有する基で置換されたフェニル基、ナフタレン基、またはアントラセン基を示す。

【0180】Rcは、少なくとも1つのフッ素原子を有する基で置換されたフェニル基、ナフタレン基、またはアントラセン基を示す。Rdは、置換していてもよい直*

*鎖、分岐、環状アルキル基、置換していてもよいアリール基、置換していてもよいヘテロアリール基、置換して いてもよいアラルキル基を示す。Rは、水素原子、置換していてもよい直鎖、分岐、環状アルキル基、ニトロ 基、アルコキシ基を示す。Aは置換または無置換のアルキレン基、アリーレン基、またはアルケニレン基を表す。

【0181】一般式(A1IV)~(A1VII)で表される成分(B1)の好ましい具体例を以下に示す。 【0182】

[化58]

[0183] [化59]

40

[0184]

【化60】

【0185】また、下記一般式(A1VIII)で表さ れる化合物も本発明の成分(B1)として好ましい。 [0186]

【化61】

【0187】一般式 (A1VIII) に於けるR16~R 7c、Rx及びRvは、それぞれ後述する一般式(A2I) に於けるR₁、~R₇、R_x及びR_yと同義である。また、 一般式(A1VIII)に於けるX-は、前記一般式 (A1I)~(A1III) に於けるX-と同義であ

【0188】一般式(A1VIII)で表される成分 (B1)の好ましい具体例を以下に示す。

[0189]

(A1VIII-6)

【化62】

【0190】一般式(A1I)~(A1VIII)で表さ れる成分(B1)は、1種あるいは2種以上を併用して 用いてもよい。成分(B1)の含量は、本発明のポジ型 レジスト組成物の固形分に対し、通常0.1~20重量 %、好ましくは0.5~10重量%、更に好ましくは1 50 ~7重量%である。

【0191】一般式 (A1I)、 (A1II) の化合物 は、例えばアリールマグネシウムブロミド等のアリール グリニャール試薬と、置換又は無置換のフェニルスルホ 20 キシドとを反応させ、得られたトリアリールスルホニウ ムハライドを対応するスルホン酸と塩交換する方法、置 換あるいは無置換のフェニルスルホキシドと対応する芳 香族化合物とをメタンスルホン酸/五酸化二リンあるい は塩化アルミニウム等の酸触媒を用いて縮合、塩交換す る方法、又はジアリールヨードニウム塩とジアリールス ルフィドを酢酸銅等の触媒を用いて縮合、塩交換する方 法等によって合成することができる。式(A1III)の 化合物は過ヨウ素酸塩を用いて芳香族化合物を反応させ ることにより合成することができる。また、塩交換に用 30 いるスルホン酸あるいはスルホン酸塩は、市販のスルホ ン酸クロリドを加水分解する方法、芳香族化合物とクロ ロスルホン酸とを反応する方法、芳香族化合物とスルフ ァミン酸とを反応する方法等によって得ることができ

【0192】≪(B2)活性光線又は放射線の照射によ り、酸を発生する、フェナシルスルホニウム塩構造を有 する化合物及び芳香環を有さないスルホニウム塩構造を 有する化合物≫尚、フェナシルスルホニウム塩構造若し くは芳香環を有さないスルホニウム塩構造を有する化合 物であって、少なくとも1つのフッ素原子を有する基で 置換された芳香族スルホン酸を発生する化合物は、(B 1)成分に含めることとし、(B2)成分から除くもの とする。

【0193】活性光線又は放射線の照射により酸を発生 する、フェナシルスルフォニウム塩構造を有する化合物 としては、例えば、以下の一般式(A2I)で表される 化合物を挙げることができる。

[0194]

【化63】

【0195】R₁、~R₂は、各々独立に、水素原子、アルキル基、アルコキシ基、又はハロゲン原子を表す。R₂及びR₂は、各々独立に、水素原子、アルキル基、又はアリール基を表す。R₂及びR₂は、各々独立に、アル 10キル基、2-オキソアルキル基、アルコキシカルボニルメチル基、アリル基、又はビニル基を表す。R₁、~R₂、中のいずれか2つ以上、及びR×とR₂は、それぞれ結合して環構造を形成しても良く、この環構造は、酸素原子、硫黄原子、エステル結合、アミド結合を含んでいてもよい。X²は、スルホン酸、カルボン酸、又はスルホニルイミドのアニオンを表す。

【0196】R16~R56としてのアルキル基は、直鎖、 分岐、環状のいずれであってもよく、例えば炭素数1~ 10のアルキル基、好ましくは、炭素数1~5の直鎖及 20 び分岐アルキル基(例えば、メチル基、エチル基、直鎖 又は分岐プロビル基、直鎖又は分岐ブチル基、直鎖又は 分岐ペンチル基)、炭素数3~8の環状アルキル基(例 えば、シクロペンチル基、シクロヘキシル基)を挙げる ことができる。R₁、~R₂、としてのアルコキシ基は、直 鎖、分岐、環状のいずれであってもよく、例えば炭素数 1~10のアルコキシ基、好ましくは、炭素数1~5の 直鎖及び分岐アルコキシ基(例えば、メトキシ基、エト キシ基、直鎖又は分岐プロポキシ基、直鎖又は分岐ブト キシ基、直鎖又は分岐ペントキシ基)、炭素数3~8の 30 環状アルコキシ基(例えば、シクロベンチルオキシ基、 シクロヘキシルオキシ基)を挙げることができる。好ま しくはR1c~R5cのうちいずれかが直鎖、分岐、環状ア ルキル基、又は直鎖、分岐、環状アルコキシ基であり、 更に好ましくはR1,からR,の炭素数の和が2~15で ある。これにより、より溶剤溶解性が向上し、保存時に バーティクルの発生が抑制される。

【0197】 R_{6} 及び R_{7} , としてアルキル基については、 $R_{16} \sim R_{5}$, としてのアルキル基と同様のものを挙げることができる。アリール基としては、例えば、炭素数 40 $6 \sim 14$ のアリール基(例えば、フェニル基)を挙げることができる。 R_{1} 及び R_{1} としてのアルキル基は、 $R_{16} \sim R_{16}$ としてのアルキル基と同様のものを挙げることができる。2 - 3 オーソアルキル基は、3 - 3 にきる。3 - 3 オーソアルキル基は、3 - 3 にきる。アルコキシカルボニルメチル基におけるアルコキシ基と同様のものを挙げることができる。3 - 3 にないては、3 - 3 によいてのアルコキシ基と同様のものを挙げることができる。3 - 3 にからのを挙げることができる。3 - 3 にからのを挙げることができる。3 - 3 にからのを挙げることができる。3 - 3 にからりては、3 - 3 にからりまとしては、3 - 3 にからりまとしては、3 - 3 にからりまとしては、3 - 3 にからりまとしてのアルコキシ基と

【0198】式(A2I)の化合物は、環を形成すると とにより立体構造が固定され、光分解能が向上する。R 1.~R, 中のいずれか2つが結合して環構造を形成する 場合については、R₁、~R₁、のいずれか1つとR₁、及び R,、のいずれか1つが結合して単結合または連結基とな り、環を形成する場合が好ましく、特にR、、とR。、又は R,、が結合して単結合または連結基となり環を形成する 場合が好ましい。連結基としては、置換基を有していて もよいアルキレン基、置換基を有していてもよいアルケ ニレン基、-O-、-S-、-CO-、-CONR-(Rは水素原子、アルキル基、アシル基である)、及び これらを2つ以上組み合わせてなる基を挙げることがで き、更に、置換基を有していてもよい、アルキレン基、 酸素原子を含むアルキレン基、硫黄原子を含むアルキレ ン基が好ましい。置換基としては、アルキル基 (好まし くは炭素数1~5)、アリール基(好ましくは炭素数6 ~10、例えばフェニル基)、アシル基(例えば、炭素 数2~11) などを挙げることができる。また、メチレ

数2~11)などを挙げることができる。また、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、一CH、一O一、一CH、一Sーのように5~7員環を形成する連結基が好ましく、エチレン基、一CH、一O一、一CH、一Sーなどのように6員環を形成する連結基が特に好ましい。6員環を形成することによりカルボニル平面とCーS+シグマ結合がより垂直に近くなり、軌道相互作用により光分解能が向上する。また、R、、~R、、及びRxとRyのいずれかの位置で、単結合または連結基を介して結合し、式(III)の構造を2つ以上有する化合物であってもよい。

【0199】X-は、好ましくはスルホン酸アニオンで あり、より好ましくは1位がフッ素原子によって置換さ れたアルカンスルホン酸アニオン、又は電子吸引性基で 置換されたベンゼンスルホン酸である。アルカンスルホ ン酸アニオンのアルカン部分は、アルコキシ基(例えば 炭素数1~8)、パーフルオロアルコキシ基(例えば炭 素数1~8)等の置換基で置換されていてもよい。ま た、電子吸引性基としては、塩素原子、臭素原子、ニト ロ基、シアノ基、アルコキシカルボニル基、アシロキシ 基、アシル基等を挙げることができる。X-は、さらに 好ましくは炭素数1~8のパーフロロアルカンスルホン 酸アニオンであり、特に好ましくはパーフロロオクタン スルホン酸アニオン、最も好ましくはパーフロロブタン スルホン酸アニオン、トリフロロメタンスルホン酸アニ オンである。これら用いることにより酸分解性基の分解 速度が向上し、感度が優れ、また発生酸の拡散性が制御 され解像力が向上する。

【0200】以下に、本発明で使用できるフェナシルスルフォニウム塩構造を有する化合物の具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0201]

50 【化64】

75

[0205]

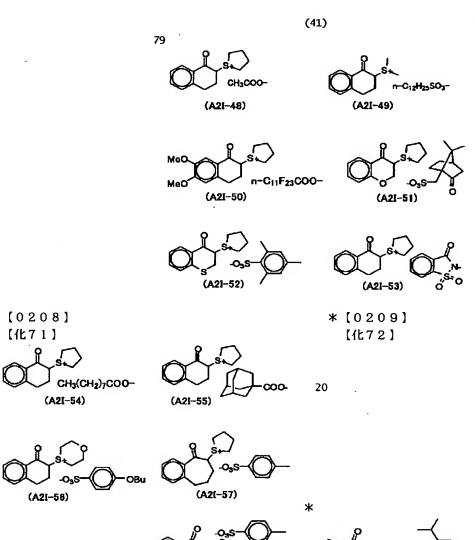
【化68】

77

$$C_4F_9SO_3$$
-
 $C_4F_9SO_3$

[0207] [化70]

[0206]



【0211】活性光線又は放射線の照射により酸を発生する、芳香環を有さないスルホニウム塩構造を有する化合物としては、例えば、以下の一般式(A2II)で表されるアルキルスルホニウム塩化合物が好ましい。

[0212]

【化74】

$$R^{2b} \longrightarrow S^+ X^-$$
 (A2II)

【0213】式中、R¹⁶~R³⁶は、各々独立に、アルキ 50 ル基を表す。アルキル基は、2位に>C=Oを有する2

CF3SO3-

(A2]I-10)

-オキソアルキル基であってもよい。R¹⁶~R³⁶は、そ の内の2つが互いに結合して環構造を形成してもよい。 X⁻は、アニオンを表す。R^{1b}~R^{3b}としてのアルキル 基は、直鎖、分岐、環状のいずれであってもよく、好ま しくは、炭素数1~10の直鎖又は分岐アルキル基(例 えば、メチル基、エチル基、プロビル基、ブチル基、ペ ンチル基)、炭素数3~10の環状アルキル基(シクロ ベンチル基、シクロヘキシル基、ノルボルニル基)を挙 げることができる。R10~R30としての2-オキソアル キル基は、直鎖、分岐、環状のいずれであってもよく、 好ましくは、上記のアルキル基の2位に>C=Oを有す る基を挙げることができる。R¹b~R³bは、ハロゲン原 子、アルコキシ基(例えば炭素数1~5)、水酸基、シ アノ基、ニトロ基によって更に置換されていてもよい。 R¹b~R³bのうち2つが結合して環構造を形成してもよ く、環内に酸素原子、硫黄原子、エステル結合、アミド 結合、カルボニル基を含んでいてもよい。R16~R36の 内の2つが結合して形成する基としては、アルキレン基 (例えば、ブチレン基、ペンチレン基)を挙げることが できる。光反応性の観点から、R16~R36のうちいずれ 20 か1つのアルキル鎖中に炭素-炭素2重結合、あるいは 炭素-酸素2重結合を有する基が存在してもよい。X-のアニオンとしては、スルホン酸アニオンであり、好ま しくは1位がフッ素原子によって置換されたアルカンス ルホン酸アニオン、電子吸引性基で置換されたベンゼン スルホン酸であり、さらに好ましくは炭素数1~8のパ ーフロロアルカンスルホン酸アニオンであり、最も好ま しくはパーフロロブタンスルホン酸アニオン、パーフロ ロオクタンスルホン酸アニオンである。これら用いると とにより酸分解性基の分解速度が向上し、感度が優れ、 また発生酸の拡散性が制御され解像力が向上する。尚、 電子吸引性基としては、塩素原子、臭素原子、ニトロ 基、シアノ基、アルコキシカルボニル基、アシロキシ 基、アシル基等を挙げることができる。一般式(A2Ι I) で表される化合物のR¹゚~R³゚の少なくともひとつ が、一般式(A2II)で表される他の化合物のR1b~R 30の少なくともひとつと結合する構造をとってもよい。 【0214】以下に、本発明で使用できるアルキルスル ホニウム塩構造を有する化合物の好ましい具体例を示す が、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0215] 【化75】

CF₄SO₄ (A2II-1)



CF₃(CF₂)₃SO₃ (A2II-2)

[0216] 【化76】

82 CF₃SO₃-CF3(CF2)7SO3 (A2II-4)(A211-3)CF3(CF2)7SO3-CF3(CF2)3803 (A2II-6)(A2II-5) CF3SO3-CF₈(CF₂)₃SO₃-(A211-8)(A2II-7)

[0217] [{t177}

CF3(CF2)7SO3-

(A2II - 9)

40

83 CF3(CF2)3SO3-CF3(CF2)7SO3-(A2II-11)(A2II-12) 2 CF3SO3-2 CF₃(CF₂)₃SO₃-(A2II-13) (A2II-14)CF₃(CF₂)₃SO₃-2 CF3(CF2)7SO37 (A2II-16) (A211-15)CH2CH2(CF2)5CF3 CF₃(CF₂)₃SO₃-CF₅(CF₂)₅SO₅-(A2II-17) (A211-18)CF3CF2-O-CF2CF2SO3-CF3CF2-O-CF2CF2SO3-(A2II-19) (A211-20) CF3(CF2)3SO3-CF3(CF2)3SO3 (A2II-21)(A2II-22)

【0218】本発明に係わるポジ型感光性組成物に於いては、光酸発生剤として、(B2)成分を併用することにより、エッジラフネス、現像欠陥を改善することができる。

【0219】成分(B2)を併用する場合に、成分(B2)の含量は、本発明のボジ型レジスト組成物の固形分に対し、通常0.1~20重量%、好ましくは0.3~15重量%、更に好ましくは0.5~10重量%である。

*【0220】≪成分(B)以外の併用しうる酸発生化合物≫本発明においては、成分(B)以外に、活性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物を併用してもよい。本発明の成分(B)と併用しうる光酸発生剤の使用量は、モル比(成分(B)/その他の酸発生剤)で、通常100/0~20/80、好ましくは100/0~40/60、更に好ましくは100/0~50/50である。

【0221】成分(B)と併用可能な光酸発生剤として は、光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジスト等に使用されている公知の光(400~200 nmの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h線、i線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシマレーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビームにより酸を発生する化合物及びそれらの混合物を適宜に選択して使用することができる。

【0222】その他の成分(B)と併用し得る光酸発生剤としては、たとえばジアゾニウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、セレノニウム塩、アルソニウム塩等のオニウム塩、有機ハロゲン化合物、有機金属/有機ハロゲン化物、ローニトロベンジル型保護基を有する光酸発生剤、イミノスルフォネート等に代表される光分解してスルホン酸を発生する化合物、ジスルホン化合物、ジアゾケトスルホン、ジアゾジスルホン化合物等を挙げることができる。また、これらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖又は側鎖に導入した化合物を用いることができる。

【0223】さらにV.N.R.Pillai,Synthesis,(1),1(1980)、A.Abad etal,Tetrahedron Lett.,(47)4555(1971)、D.H.R.Barton etal,J.Chem.Soc.,(C),329(1970)、米国特許第3,779,778号、欧州特許第126,712号等に記載の光により酸を発生する化合物も使用することができる。

【0224】上記活性光線又は放射線の照射により分解 して酸を発生する化合物の中で、特に有効に併用される 他の光酸発生剤について以下に説明する。

(1)トリハロメチル基が置換した下記一般式(PAG1)で表されるオキサゾール誘導体又は一般式(PAG2)で表されるS-トリアジン誘導体。

[0225]

[化78]

【0226】式中、R'º'は置換もしくは未置換のアリ 50 ール基、アルケニル基、R'º'は置換もしくは未置換の

アリール基、アルケニル基、アルキル基、-C(Y), を示す。Yは塩素原子又は臭素原子を示す。

85

【0227】(2)下記の一般式(PAG3)で表されるヨードニウム塩、又は一般式(PAG4)で表されるスルホニウム塩。

[0228]

[化79]

【0229】とこで式 Ar^1 、 Ar^2 は、 Ar^2 は、 Ar^2 は、 Ar^2 は、とな独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。 R^{201} 、 R^{201} は、 Ar^2 は、 $Ar^$

*【0230】Z-は、対アニオンを示し、例えばB F,-、AsF,-、PF,-、SbF,-、SiF,-、Cl O,-、CF,SO,-等のパーフルオロアルカンスルホン 酸アニオン、ペンタフルオロベンゼンスルホン酸アニオ ン、ナフタレンー1ースルホン酸アニオン等の縮合多核 芳香族スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸 アニオン、スルホン酸基含有染料等を挙げることがで きるがこれらに限定されるものではない。

【0231】またR'''、R'''、R'''のうちの2つ及 10 びAr'、Ar'はそれぞれの単結合又は置換基を介して 結合してもよい。

【0232】具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0233]

[化80]

$$C_{12}H_{23} = (PAG3-1)$$

$$C_{4}H_{6} = SC_{3}^{\Theta}$$

$$SOF_{6} = (PAG3-2)$$

$$C_{4}H_{6} = SC_{3}^{\Theta}$$

$$(PAG3-2)$$

$$SOF_{6} = (PAG3-3)$$

$$C_{73}GO_{3} = (PAG3-4)$$

$$C_{73}GO_{3} = (PAG3-4)$$

$$C_{73}GO_{3} = (PAG3-6)$$

$$C_{73}GO_{3} = (PAG3-8)$$

$$C_{73}GO_{7}H_{15} = (PAG3-10)$$

$$C_{73}GO_{7}H_{15} = (PAG3-10)$$

$$C_{73}GO_{7}H_{15} = (PAG3-10)$$

$$C_{73}GO_{7}H_{15} = (PAG3-11)$$

$$C_{73}GO_{7}H_{15} = (PAG3-11)$$

$$C_{73}GO_{7}H_{15} = (PAG3-11)$$

[0234]

【化81】

89
$$(PAG4-1)$$

$$S \oplus C_{12}H_{25}$$

$$S \oplus C_{12}H_{25}$$

$$S \oplus A_{3}F_{0} \oplus$$

(PAG4-8)

(PAG4-7)

$$(0\ 2\ 3\ 8\) \\ \\ H_{0}CO - \left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}\right)_{2} CF_{9}SO_{3}^{\Theta} \\ \\ HO - \left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}\right)_{2} CF_{8}CO_{3}^{\Theta} \\ \\ \\ CH_{6} \\ \\ \\ (PAG4-10) \\ \\ (PAG4-10) \\ \\ \\ (PAG4-11) \\ \\ (PAG4-12) \\ (PAG4-12) \\ \\ (PAG4-12) \\ (PAG4-13) \\ (PAG4-13) \\ (PAG4-14) \\ (PAG4-14) \\ (PAG4-15) \\ (PAG4-15)$$

[0241] [化88]

$$(PA64-32)$$

$$(PA64-32)$$

$$(CH_3)$$

$$CH_3$$

$$CH_4$$

$$C_8F_{17}6O_3^{\Theta}$$

$$(PA64-35)$$

$$(PA64-36)$$

[0247] [化94]

[0246]

93

$$+O$$
 $-S$
 $-Ph_2$
 O_3S
 $-CH_3$
 $-CH$

[0248] [化95]

$$\left(\begin{array}{cccc} & & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

*【0249】上記において、Phはフェニル基を表す。 一般式(PAG3)、(PAG4)で示される上記オニウム塩は公知であり、例えば、米国特許第2,807,648号及び同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に記載の方法により合成することができる。

【0250】(3)下記一般式(PAG5)で表される ジスルホン誘導体又は一般式(PAG6)で表されるイ ミノスルホネート誘導体。

10 【0251】 【化96】

$$Ar^3 - SO_2 - SO_2 - Ar^4$$
 $R^{206} - SO_2 - O - N$ (PAG5)

【0252】式中、Ar³、Ar⁴は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。R²⁰⁶は置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。Aは置換もしくは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリーレン基を示す。

【0253】具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0254] 【化97]

*
CI—SO_SO_SO_CI H_C—SO_SO_SO_CH_

(PAG5-1)

(PAG5-2)

(PAG5-3)

(PAG5-4)

40

30

[0255] [化98]

【化100】

※【化101】

[0258]

(PAG6-3)

(PAG6-9)

[0260]

【化103】

97

[0261] [(1104] * [0262] 【化105】

20

30

[0263] 【化106】

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ II \\ N-O-S-C_3H_7 \end{array} \quad \text{(PAG6-29)}$$

【0266】(4)下記一般式(PAG7)で表される 40 ジアゾジスルホン誘導体。

[0267] 【化109】

[0265] 【化108】

【0268】ここでRは、直鎖、分岐又は環状アルキル 基、あるいは置換していてもよいアリール基を表す。具 50 体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これら

100

に限定されるものではない。

[0269]

【化110]

$$\begin{array}{c|c}
 & N_2 &$$

$$\begin{array}{c|cccc}
O & N_2 & O \\
S & S & S \\
I & I & I \\
I & I & I \\
I & I & I \\
\end{array}$$
(PAG7-4)

*【化111]

【0271】本発明において、上記の中で特に好ましい 併用酸発生剤は、イミノスルホネート誘導体(PAG 6)及びジアゾスルホン誘導体(PAG7)であり、特 に次のものを挙げることができる。

20 【0272】 【化112】

[0270]

【0273】[3]本発明(C)のフッ素系及び/又は 50 シリコン系界面活性剤

本発明のポジ型フォトレジスト組成物には、(C)フッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有することが好ましい。即ち、本発明のポジ型フォトレジスト組成物には、フッ素系界面活性剤、シリコン系界面活性剤及びフッ素原子と珪素原子の両方を含有する界面活性剤のいずれか、あるいは2種以上を含有する。これらフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤の添加は、現像欠陥の抑制及び塗布性の向上に効果を有する。

【0274】これらの界面活性剤として、例えば特開昭 62-36663号、特開昭61-226746号、特 10 開昭61-226745号、特開昭62-170950 号、特開昭63-34540号、特開平7-23016 5号、特開平8-62834号、特開平9-54432 号、特開平9-5988号、米国特許5405720 号、米国特許5360692号、米国特許552988 1号、米国特許5296330号、米国特許54360 98号、米国特許5576143号、米国特許5296 143号、米国特許5294511号、及び、米国特許 5824451号記載の界面活性剤を挙げることがで き、下記市販の界面活性剤をそのまま用いることもでき る。このような市販の界面活性剤として、例えばエフト ップEF301、EF303、EF352(新秋田化成 (株)製)、フロラードFC430、431(住友スリーエ ム(株)製)、メガファックF171、F173、F17 6、F189、R08 (大日本インキ (株) 製)、アサ ヒガードAG710、サーフロンS-382、SC10 1、102、103、104、105、106(旭硝子 (株) 製)、トロイゾルS-366(トロイケミカル社 製)等のフッ素系界面活性剤又はシリコン系界面活性剤 を挙げることができる。またポリシロキサンポリマーK 30 P-341 (信越化学工業 (株) 製) もシリコン系界面 活性剤として用いることができる。

【0275】界面活性剤の配合量は、本発明のレジスト組成物溶液を基準として、通常0.1~1000ppm、好ましくは1~1000ppmである。これらの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いくつかの組み合わせで添加することもできる。

【0276】 [4] 本発明(D)の酸拡散抑制剤本発明の組成物には、活性光線又は放射線の照射後、加熱処理までの経時による性能変動(パターンのT-top形状形成、感度変動、パターン線幅変動等)や塗布後の経時による性能変動、更には活性光線又は放射線の照射後、加熱処理時の酸の過剰な拡散(解像度の劣化)を防止する目的で、酸拡散抑制剤を添加することが好ましい。酸拡散抑制剤としては、有機塩基性化合物であり、例えば塩基性窒素を含有する有機塩基化合物であり、共役酸のpKa値で4以上の化合物が好ましく使用される。具体的には下記式(A)~(E)の構造を挙げることができる。

[0277]

$$= \overset{\mid}{C} - N = \overset{\mid}{C} - \cdots (C)$$

【0278】 CCで、R²⁵⁰、R²⁵¹ 及びR²⁵² は、同一でも異なってもよく、水素原子、炭素数1~6個のアルキル基、炭素数1~6個のアミノアルキル基、炭素数1~6個のヒドロキシアルキル基又は炭素数6~20個の置換もしくは非置換のアリール基を表し、CCで、R²⁵¹ とR²⁵² は、互いに結合して環を形成してもよい。R²⁵³、R²⁵⁴、R²⁵⁵³ 及びR²⁵⁶⁰ は、同一でも異なってもよく、炭素数1~6個のアルキル基を表す。更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化合物であり、特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素原子を含む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキルアミノ基を有する化合物である。

【0279】好ましい具体例としては、置換もしくは未 置換のグアニジン、置換もしくは未置換のアミノビリジ ン、置換もしくは未置換のアミノアルキルピリジン、置 換もしくは未置換のアミノピロリジン、置換もしくは未 置換のインダゾール、イミダゾール、置換もしくは未置 換のピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、置換 もしくは未置換のビリミジン、置換もしくは未置換のブ リン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換もしく は未置換のビラゾリン、置換もしくは未置換のビベラジ ン、置換もしくは未置換のピペリジン、置換もしくは未 置換のアミノモルフォリン、置換もしくは未置換のアミ ノアルキルモルフォリン等が挙げられる。好ましい置換 基は、アミノ基、アミノアルキル基、アルキルアミノ 基、アミノアリール基、アリールアミノ基、アルキル 基、アルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、アリール 基、アリールオキシ基、ニトロ基、水酸基、シアノ基で ある。

【0280】特に好ましい化合物として、グアニジン、 1,1-ジメチルグアニジン、1,1,3,3,-テト ラメチルグアニジン、イミダゾール、2-メチルイミダ 50 ゾール、4-メチルイミダゾール、N-メチルイミダゾ

ルホキシド、N-メチルピロリドン、テトラヒドロフラ ン等が好ましく、これらの溶媒を単独あるいは混合して

104

使用する。

ール、2-フェニルイミダゾール、4,5-ジフェニル イミダゾール、2,4,5-トリフェニルイミダゾー ル、2-アミノピリジン、3-アミノピリジン、4-ア ミノピリジン、2-ジメチルアミノピリジン、4-ジメ チルアミノピリジン、2-ジエチルアミノピリジン、2 (アミノメチル)ピリジン、2-アミノー3-メチル ピリジン、2-アミノ-4-メチルピリジン、2-アミ ノー5-メチルピリジン、2-アミノー6-メチルピリ シン、3-アミノエチルピリジン、4-アミノエチルピ リジン、

【0281】3-アミノピロリジン、ピペラジン、N-(2-アミノエチル) ピペラジン、N-(2-アミノエ チル) ピペリジン、4-アミノ-2, 2, 6, 6-テト ラメチルピペリジン、4-ピペリジノピペリジン、2-イミノピペリジン、1-(2-アミノエチル)ピロリジ ン、ピラゾール、3-アミノ-5-メチルピラゾール、 5 -アミノ-3 -メチル-1 -p-トリルピラゾール、 ピラジン、2-(アミノメチル)-5-メチルピラジ ン、ピリミジン、2、4-ジアミノピリミジン、4、6 ージヒドロキシピリミジン、2 ーピラゾリン、3 ーピラ ゾリン、N-アミノモルフォリン、N-(2-アミノエ チル) モルフォリンなどが挙げられるがこれに限定され るものではない。これらの含窒素塩基性化合物は、単独 であるいは2種以上一緒に用いられる。

【0282】酸発生剤と有機塩基性化合物の組成物中の 使用割合は、(酸発生剤)/(有機塩基性化合物)(モ ル比)=2.5~300であることが好ましい。該モル 比が2. 5未満では低感度となり、解像力が低下する場 合があり、また、300を越えると露光後加熱処理まで の経時でレジストパターンの太りが大きくなり、解像力 30 も低下する場合がある。(酸発生剤)/(有機塩基性化 合物) (モル比)は、好ましくは5.0~200、更に 好ましくは7.0~150である。

【0283】[5]本発明の組成物に使用されるその他 の成分

(1)溶剤類

本発明の組成物は、上記各成分を溶解する溶媒に溶かし て支持体上に塗布する。ことで使用する溶媒としては、 エチレンジクロライド、シクロヘキサノン、シクロペン タノン、2-ヘプタノン、アーブチロラクトン、メチル 40 エチルケトン、エチレングリコールモノメチルエーテ ル、エチレングリコールモノエチルエーテル、2-メト キシエチルアセテート、エチレングリコールモノエチル エーテルアセテート、プロビレングリコールモノメチル エーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、 プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、 トルエン、酢酸エチル、乳酸メチル、乳酸エチル、メト キシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチ ル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、ピルビン酸

【0284】精密集積回路素子の製造などにおいてレジ スト膜上へのパターン形成工程は、基板(例:シリコン /二酸化シリコン皮覆、ガラス基板、ITO基板等の透 明基板等)上に、本発明のポジ型フォトレジスト組成物 を塗布し、次に活性光線又は放射線描画装置を用いて照 射を行い、加熱、現像、リンス、乾燥することにより良 10 好なレジストパターンを形成することができる。

【0285】本発明のポジ型フォトレジスト組成物の現 像液としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭 酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、メタケイ酸ナトリウ ム、アンモニア水等の無機アルカリ類、エチルアミン、 n-プロピルアミン等の第一アミン類、ジエチルアミ ン、ジーn-ブチルアミン等の第二アミン類、トリエチ ルアミン、メチルジエチルアミン等の第三アミン類、ジ メチルエタノールアミン、トリエタノーアミン等のアル コールアミン類、テトラメチルアンモニウムヒドロキシ ド、テトラエチルアンモニウムヒドロキシド、コリン等 の第四級アンモニウム塩、ピロール、ピペリジン等の環 状アミン類、等のアルカリ類の水溶液を使用することが できる。更に、上記アルカリ類の水溶液にイソプロビル アルコール等のアルコール類、ノニオン系等の界面活性 剤を適当量添加して使用することもできる。これらの現 像液の中で好ましくは第四アンモニウム塩、更に好まし くは、テトラメチルアンモニウムヒドロオキシド、コリ ンである。

[0286]

【実施例】以下、本発明を実施例により更に詳細に説明 するが、本発明の内容がこれにより限定されるものでは

【0287】 <樹脂の合成; 合成例1~14> 樹脂(2)の合成

還流管及び窒素導入管を備えた100m1の3つ□フラ スコ中に、4-(2-ヒドロキシヘキサフルオロイソブ ロビル)スチレン(セントラル硝子社製)、4-(1-メトキシエトキシ)スチレン(東ソー社製)を各々モル 比50/50の割合で仕込んだ後、テトラヒドロフラン を加え、モノマー濃度30重量%の反応液全30gを調 整した。それを攪拌及び窒素気流下65℃まで加熱し た。アゾ系重合開始剤V-65 (和光純薬工業社製)を 前記2つのモノマー合計のモル数に対して5.0モル% 添加し、窒素気流下攪拌しながら8時間反応させた。得 られた反応液にヘキサン200mlを添加し、生成した ポリマーを溶液から沈殿させて未反応モノマーを分離精 製した。C¹³NMRから求めたポリマー組成は、49/ 51であった。得られたポリマーをGPC (THF溶媒 中、標準ポリスチレン換算) にて分析したところ、重量 プロピル、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルス .50 平均分子量10,200、分散度2.20、ポリマー中

に含まれる分子量1000以下の割合は15重量%であ * [0288] った。以下、同様にして表1に示す本発明の樹脂(A) 【表1】を合成した。 *

表1. 本発明の樹脂の合成

樹脂	組成 (樹脂中の構造単位とモル比)	分子量
(1)	(II-1)/(A-1)=48/52	8,900
(2)	(II-2)/(A-2)=49/51	10,200
(3)	(II-1)/(A-3)=53/47	5,800
(4)	(II-1)/(B-7)=55/45	8,800
(5)	(II-1)/(B-8)=61/38	9,200
(6)	(II-1)/(B-31)=64/36	8,500
(7)	(II-1)/(B-31)/(VII-1)=40/41/19	5,800
(8)	(II-1)/(F-19)/(VII-1)=40/31/29	4,500
(9)	(B-1)/(F-23)/(VD-1)=40/17/43	7,700
(10)	(II-1)/(F-13)/(VII-1)=51/25/24	7,300
(11)	(II-1)/(F-19)/(F-23)/(VII-1)=39/15/14/32	7,600
(12)	(F-1)/(F-19)/(B-1)=51/25/24	11,900
(13)	(F-2)/(F-19)/(B-8)=51/25/24	6,200
(14)	p-(1-エトキシエトキシ)スチレン/p-ヒドロキシスチレン =35/65	8,300

【0289】<光酸発生剤の合成例>以下、代表的な光酸発生剤の合成例を記載する。他の光酸発生剤は、これらと同様の方法により合成することができる。

【0290】トリフェニルスルホニウム 3-トリフル オロメチルベンゼンスルホネート(AII-2)の合成 トリフェニルスルホニウムヨージド10gをメタノール 30500m1に溶解させ、これに酸化銀4.44gを加えて室温で4時間攪拌した。反応液を濾過して銀化合物を除いた後、この溶液に3-トリフルオロメチルベンゼンスルホニックアッシド4.67gを加え、この溶液を濃縮した。得られた油状物にジイソプロピルエーテル300m1を加えて十分に攪拌した後、ジイソプロピルエーテルをデカントで除く操作を2回繰り返した。得られた

油状物を減圧乾燥すると目的物が6g得られた。

【0291】[実施例1~9及び比較例1~3]上記表1に示した(A)成分の樹脂、光酸発生剤(本発明の(B)成分及び他の酸発生剤)、(C)成分の界面活性剤10mg、(D)成分の塩基性化合物0.005gを溶剤19.6gに溶解させた試料溶液を、0.1μmのテフロン(登録商標)フィルターで濾過して感光性組成物を調製した(表2)。尚、表2において、光酸発生剤の参照番号は、明細書中の上記に記載した具体例に付した番号を指す。

[0292]

【表2】

107

実施例	酸発生剤 (1) (mg)	設発生剤 (2) (mg)		脳	界面 活性剤	塩基性 化合物 (重量比)	溶媒 (意量比)
1	(A1E-7) (40)	ung	(2)	(2.0)	₩-1	E-6	PGMEA
2	(A1I-11) (38)		(3)	(1.9)	₩-5	E-1/E-2 =5/5	PGMEA/ PGME=8/2
3	(A1I-22) (42)	(A2I-19) (10)	(4)	(2.2)		E-1	PGMEA/ PGME=8/2
4	(A1II-2) (80)		(5)	(2.1)	W-3	E-1/E-3 =4/6	PGMEA/ PGME=8/2
5	(A1V-5) (36)	(A2I-54) (10)	(6)	(2.4)	₩-1		PGMEA/ PGME=8/2
6	(A1VIII-1) (31)		(7)	(2.5)		E-1/E-2 =5/5	PGMEA/ PGME=8/2
7	(A1VIII-3) (23)		(9)	(1.8)	₩ - 1	E-1/E-3 =4/6	PGMEA/ PGME=7/3
8	(A1I-21) (29)		(10)	(2.8)		E-1	PGMEA/ PGME=9/1
9	(A1I–14) (28)		(12)	(2.0)		E-7	PGMEA/ PGME=8/2
比較例 1	(PAG4-1) (30)		(1)	(2.0)	W-1	E-2	PGMEA
比較例 2	(PAG4-7) (35)		(14)	(3.1)		E-3	PGMEA/ PGME=8/2
比較例3	(PAG4-1) (30)		(14)	(3,1)		E-3	PGMEA/ PGME=8/2

【0293】尚、上記表中、界面活性剤の略号は、以下 を意味する。尚、表2中に複数記載されている場合に は、併せて重量比を示す。

W-1; メガファックF176 (大日本インキ(株) 製) (フッ素系)

₩-2; メガファックR08 (大日本インキ(株)製) (フッ素及びシリコン系)

₩-3;ポリシロキサンポリマーKP-341(信越化 学工業(株)製)

₩-4;ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル W-5; トロイゾルS-366 (トロイケミカル (株)

【0294】尚、上記表中、塩基性化合物の略号は、以 下を意味する。尚、表2中に複数記載されている場合に は、併せて重量比を示す。

E-2; LZ (1, 2, 2, 6, 6-LZ) -ピペリジル) セパケート

E-3; トリオクチルアミン

E-4; トリフェニルイミダゾール

E-5:アンチピリン

E-6;2,6-ジイソプロピルアニリン

E-7;トリイソプロパノール

【0295】溶剤は、以下の通りである。尚、表2中に 複数記載されている場合には、併せて重量比を示す。

PGMEA; プロピレングリコールモノメチルエーテル アセテート

PGME; プロピレングリコールモノメチルエーテル **EL** ; 乳酸エチル

【0296】上記にて得られた組成物の透過率及び現像 30 時間依存性について下記の通り評価した。評価結果を表 3に示す。

【0297】(1)透過率測定

各試料溶液を0. 1 µmのテフロンフィルターで濾過し た後、スピンコーターによりフッ化カルシウムディスク 上に塗布し、120℃にて90秒間、加熱乾燥して、約 O. 1μm膜厚のレジスト膜を碍た。続いて、島津製作 所社製スペクトルメーターSGV-157にて塗膜の吸 収を測定し、157nmにおける透過率を算出した。

【0298】(2)現像時間依存性

E-1;1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]-5- 40 各試料溶液をスピンコータを利用して反射防止膜(DU V42-6: Brewer Science. Inc. 製)を塗布したシリコンウエハー上に均一に塗布し、1 20℃60秒間加熱乾燥を行い、約0.1µm膜厚のレ ジスト膜を形成した。このレジスト膜に対し、Cano n社製KrFエキシマステッパー (FPA 3000E X5:NA0.60)を用い画像形成を行い、110℃ 90秒にて後加熱した後、0.262Nのテトラメチル アンモニウムヒドロキシド (TMAH) 水溶液で23℃ にて15秒間現像し、30秒間純水にてリンスした後、

50 乾燥させることによって200 n mのラインアンドスペ

ースパターンを形成させた。次に、上記の処理を再度繰り返し行ったが、現像時間のみを90秒間に変更した。 測長SEM(日立製作所社製S-8840)を用い、現像時間を15秒としたときの200nmのライン/スペースマスクパターンの寸法を再現する露光量を確認し、

* 0 n mのパターン寸法を測長したときに得られた数値 (nm) の 2 0 0 n mからの寸法差を現像時間依存性の 指標とした。

110

[0299]

【表3】

現像時間を90秒としたときの当該露光量における20米

表3

実施例	157nm における透過率(%)	現像時間依存性(nm)
1	40	5.1
2	42	4.2
3	41	3.8
4	40	4.1
5	41	4.2
6	61	4.8
7	62	3.7
8	58	3.4
9	57	3.9
比較例1	39	10.2
比較例2	20	6.1
比較例3	18	9.9

【0300】表3の結果より、本発明の組成物は、透過 20% 160nm以下、特にF₂エキシマレーザー光(157率が高く、現像時間依存性の小さいことが判る。 nm)の短波長においても十分な透過性を示し、現像時【0301】 間依存性が小さいポジ型感光性組成物を提供できる。

【発明の効果】本発明のポジ型レジスト組成物により、※

フロントページの続き

(51)Int.Cl.'

識別記号

FΙ

テーマコート' (参考)

HOIL 21/027

HO1L 21/30

502R

(72)発明者 佐々木 知也

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写 真フイルム株式会社内 Fターム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA04 AB16 AC04

ACO8 ADO3 BEO0 BEO7 BE10

BG00 CB08 CB10 CB14 CB16

CB41 FA17

4J100 AB07P AC26P AC27P AR11P

BA02P BA03P BB18P CA04

CA05 JA38